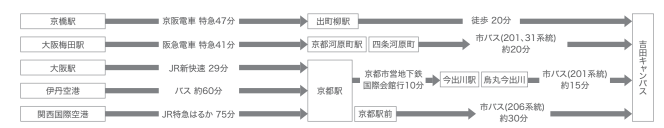


Access



問い合わ[・]

京都大学大学院生命科学研究科 〒606-8501 京都市左京区吉田近衛町

【入試関係・教務事務に関するお問い合わせ先】 生命科学研究科 教務掛

電話番号 075-753-9222 FAX番号 075-753-9229 Email kyomu@adm.lif.kyoto-u.ac.jp [その他のお問い合わせ先] 生命科学研究科 総務掛 電話番号 075-753-9221 FAX番号 075-753-9247

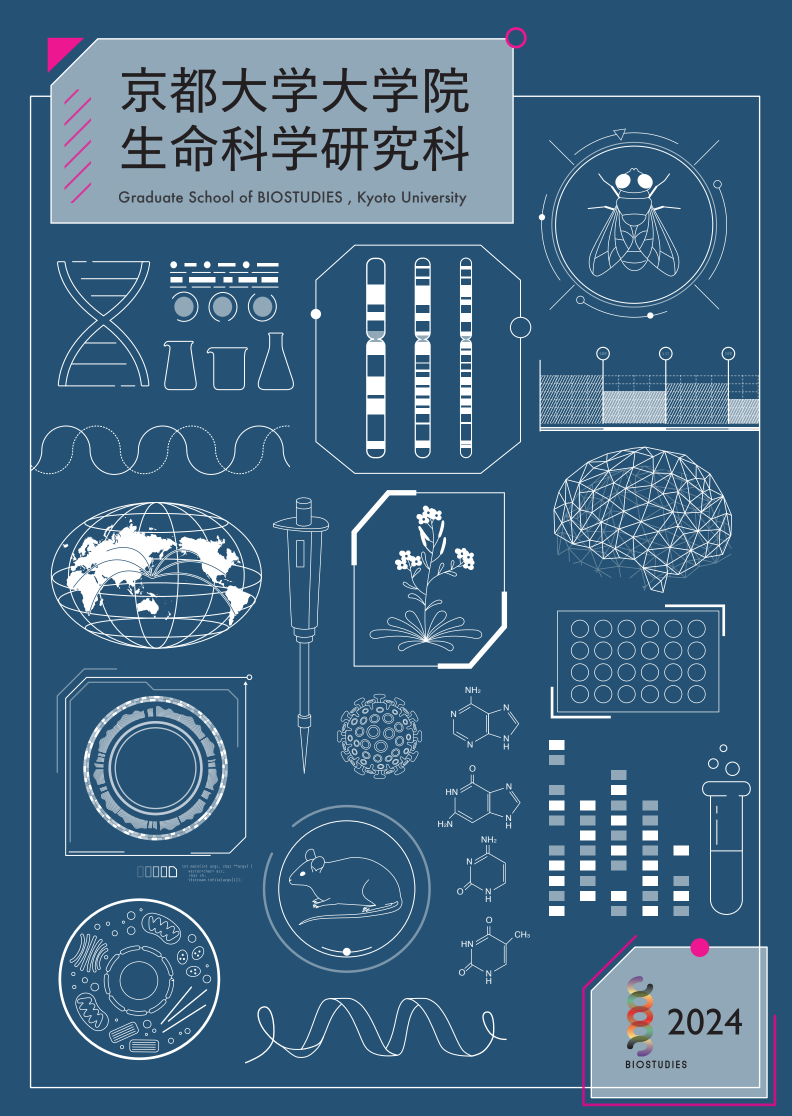
Email soumu@adm.lif.kyoto-u.ac.jp

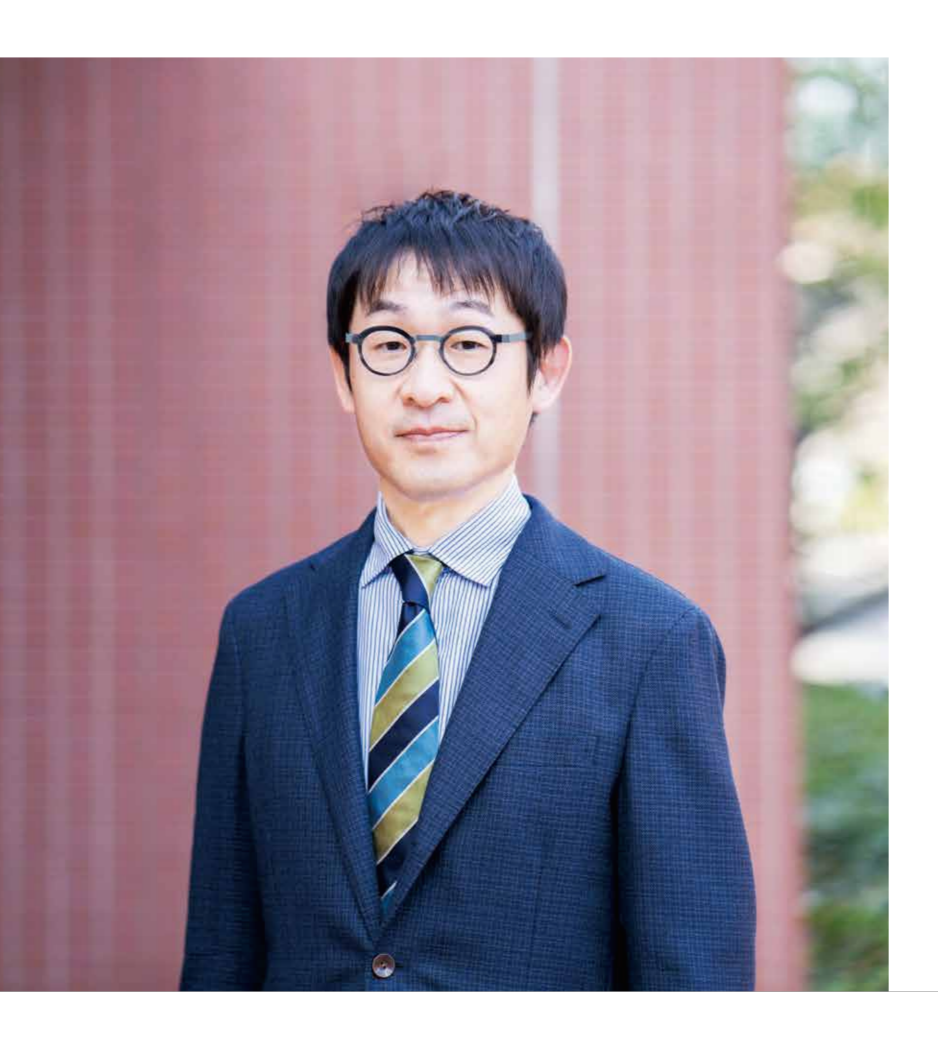
BIOSTUDIES

UNIV.



入試関連情報 (学生募集要項・入試問題) や研究テーマ、 奨学制度などの詳細はホームページをご覧ください。





千年の都で生命の謎に挑もう

生命科学とは、「生命の仕組み」を理解しようとする学 問です。生命の仕組みというのは、地球が誕生してから46 億年の時間をかけて現在までに作られたあらゆる生命現 象のルールと言い換えることができると思います。生命現 象のルールというのは、実は驚くべきものばかりです。例 えば、細胞の中のゲノムDNAはS期になると自動的に正確 に複製され、その後勝手に2つに分かれて2つの細胞がで きあがります。また、ある生物の精子と卵子が受精すると、 受精卵は勝手に細胞分裂を繰り返しながら分化、増殖、 移動、細胞死などを決められた場所で自動的に引き起こ しながらその生物個体を正確に作り上げていきます。まる で生命は、宇宙の大原則である熱力学の第二法則(エン トロピー増大則)にさえ抗っているように見えます。こんな 複雑怪奇な現象がどのような仕組みで起こるのか、実は わかっていないことだらけです。そうです、私たちが教科書 で当たり前に学んでいる生命現象でも、その詳細なルー ルについては驚くほどわかっていないことが多いのです。 その上、これまで全く知られていなかった、あるいは見過 ごされていた重要な生命現象も年々発見されています。ま さに、生命科学は研究の宝庫と言えるのです。そして、生 命科学研究における1つの大発見は、一瞬にして世界を 変えてしまうほどの力を発揮することがあります。実際に 私たちは、最新の基礎研究から生まれた新型コロナウイ ルスに対するmRNAワクチン開発で、その一例を目の当 たりにしたばかりです。もちろん、生命科学は人の病気を 治すことだけが目的ではありません。生命の新しい仕組み の発見は、その応用を経て人類の福祉と幸福、さらには地 球そのものへの大きな貢献の可能性を切り拓きます。そし て何より、生命の新しい仕組みを自分自身で発見した時 の喜びと感動は、何物にも変え難いものがあります。生命 の緻密さに感動し、その神秘に思わずひれ伏し、生命シス テムの進化の歴史に思いを馳せるかもしれません。そし

て、それを論文として世界に公表すれば、その発見は人類 の知として永遠に刻まれることになります。宇宙の大原則 とか、そんなのどうでもよくなってしまうくらい面白くて心 躍るものが、生命科学には詰まっていると思っています。

本研究科は、理学、農学、薬学、医学といった従来の枠 組みを超えた世界最先端の生命科学研究の推進と人材 育成を目的として、1999年4月に日本初の「生命科学研 究科」として設立されました。以来、これまで24年間、生命 科学分野における様々な研究領域でトップを走る研究者 たちが各研究室を率い、学生やスタッフとともに世界を リードする研究成果を挙げてきました。2018年には、2つ の専攻に加えて「放射線生物研究センター」と「生命動態 研究センター」を設置し、研究教育拠点のさらなる拡充を 図りました。また、2020年には産学協同講座を設置し、 研究成果の社会実装の推進を図りました。そして2023 年4月には、生命動態研究センターを発展的に改組した 「生命情報解析教育センター」を設置しました。これによ り、データ駆動型生命科学を牽引する新たな研究を強力 に推進するとともに、実験科学によるビッグデータ取得と 情報解析を同時にこなす「リアル二刀流」人材を育成する ための全学ハブを構築し、生命科学分野のデジタルトラ ンスフォーメーションを先導する役割を果たすことを目指

加えて本研究科では、学生と世界をつなぐための海外 大学との遠隔講義、学生の海外派遣プログラム、留学生 支援プログラム、学生主催の国際学生セミナー、大学間 協定による単位互換や共同研究推進システムなど、学生 の研究・教育をグローバルにサポートするための様々な プログラムを用意しています。ぜひ、私たちとともに本研究 科で生命の謎に挑んでみませんか?その先には、あなたの 想像を遥かに超えたエキサイティングな人生が待ってい るかもしれません。

研究科長 井垣 達す

Tatsuch' Syaki

本研究科で学んでみようと考える方へ

京都大学生命科学研究科では、海外の大学を卒業した方や他大学からも多くの学生を受け入れています。また、生命科学に関連の深い学部とは異なる学部や大学院(数学・工学など)で学んだ人や、実務経験のある社会人にも広く門戸を開き、異分野で学んだ経験を生かして生命科学を専攻できるように、小論文を取り入れた入学者選抜制度と入学後の教育制度を設けています。



提供している講義科目

修士課程では、幅広い生命科学の諸分野や周辺領域を体系的に理解することを主な目的としています。生命科学を学ぶ人が知っておくべき基礎的事項に加えて、生命科学と社会との接点や研究成果を社会に還元し共有する実務に関する科目や、さらには次世代シーケンサーから得られる膨大な情報を処理するゲノム情報学、画像解析や数理モデルの構築に必要な数理生物学に関する演習形式の科目も設けています。

博士後期課程では、従来の各研究室における少人数セミナー形式の演習を基本とし、これに加えて講義科目があります。その中では、英語による論文作成指導に加えて、各自が自身のキャリアを積むために必要な指標や方策について具体例から学びます。

修士課程

注:*印は教員免許状取得に関わる講義科目

*研究の原点とルール、*Life Science: From Basic to Applications, From Molecular Biology to Systems Biology、*シグナル伝達学特論、*染色体生命科学特論、*疾患・免疫生命科学特論、*植物生命科学特論、*多細胞体ネットワーク特論、*動物発生・再生特論、Global Frontier in Life Science A/B、Advanced Molecular and Cell Biology I/II、Cancer Biology、Basic English Discussion in Life Science I/II、実験系研究者向けの数理・統計・計算生物学、ゲノム生命科学特論、Cellular & Molecular Neuroscience、海外研究プロジェクト1、*特別実験及び演習A~D

博士後期課程

先端生命科学(Frontier in Life Sciences)、生命科学キャリアパス、生命科学英語、Advanced English Discussion and Writing in Life Science I/II、海外研究プロジェクト2、統合生命科学特別演習、高次生命科学特別演習

Global Frontier in Life Science プログラム

生命科学研究科、医学研究科、薬学研究科の3つの生命系研究科は、京都大学のK. U. PROFILEの一環として、「Global Frontier in Life Science」という教育プログラムを平成23年度に始めました。このプログラムでは、全ての活動を英語で行い、国際性をもち最先端の生命科学・医薬領域の研究を担う人材の育成を目指します。「Global Frontier in Life Science」で行われる授業はすべて英語で実施され、留学生に限らず全ての学生が受講できます。

海外派遣と留学の単位について

海外の研究室に滞在する場合や国際会議に参加するために必要な経費を補助する制度があります。また、外国の大学院で開講される生命科学関係の科目を履修する場合に、あらかじめ願い出をすることで、修得した単位について本研究科における授業科目を履修したものとして取り扱い、課程修了に必要な単位として認められる場合があります。

全学共通科目、大学院共通科目群、大学院横断教育科目群科目の履修について

専門分野とは別に素養として備えておくべき知識・技能を学ぶことができる、全学共通科目・大学院共通科目群・大学院横断教育科目群が開講されています。



学生修学サポート

(1) 実戦的生命科学英語コミュニケーション

研究成果が客観的な評価を受けるためには、それを英語論文として公表することはもちるんですが、国際学会で発表したり国外の研究室に滞在して、専門家と科学的な討論や技術の交流経験を深めることも重要です。そこで、大学院学生の国際学会での発表や研究室滞在に対し、単なる渡航滞在費の支援のみならず、TOEFL ITPテストの受検経費サポート、発表スキルのアドバイスなども含めて総合的に支援します。

2 学生企画による研究討論会の企画支援

学内外に知己を得ることは、学生の視野を広めるばかりでなく、学問を開拓する同世代の同志として一生の財産となると期待されます。このようなきっかけとなるべく、学生が主体的に提案した研究討論会の開催を支援します。国外の大学院博士課程在学中の学生や若手研究者と、国内から研究者を招聘する「国際学生セミナー」をこれまでに18回開催しています。

3 複数の教員による指導

さまざまなバックグラウンドをもつ複数の教員から視点の異なるアドバイスを受けることは、幅広い学識の獲得やコミュニケーション能力の向上に重要です。そこで、すべての学生が、指導教員とは別の研究室に所属する教員2名と定期的に面談し、研究テーマや生活などについてきめ細かな指導を受けることができます。

4 経済的支援

入学料・授業料の免除に加えて、研究科では、研究科の教育研究活動に貢献する学生について、ティーチングアシスタント (TA)・リサーチアシスタント (RA)・オフィスアシスタント (OA) として雇用することで、経済的な支援を行っています。博士後期課程学生の為には、研究費を伴う日本学術振興会特別研究員制度 (学振)、ならびに大学院教育支援機構プログラムがあります。また、指導担当教員からは、日本学術振興会特別研究員や学外財団への応募のサポートや、外部資金によるRAの雇用もあります。

5 院生評価フィードバック

入学から一定期間経過後に指導教員によるフィードバックを受けることができます。評価項目は、学識・専門知識・倫理性と責任感・研究推進能力・論理的説明能力・コミュニケーション能力の6つです。在学中の研究活動や将来のキャリア形成を円滑に進めるための判断材料として活用してください。

学生募集

教員・学生が現在取り組んでいる現在の研究テーマについては、教員にメールでお問い合わせください。入学試験制度、在学生の声、課程修了後の進路、教員の連絡先などは、生命科学研究科のウェブサイトに掲載していますので、下記のURLにアクセスして下さい。また、研究科の広報誌「いぶき」には、研究科メンバーの最近の活動が紹介されています。

生命科字研究科 ホームページ

https://www.lif.kyoto-u.ac.jp/j/



生命科学研究科の使命

世界最高レベルの 新しい生命科学を推進できる 人材の養成

新しい生命科学の知識と技術を習得させ、社会的自我をもった人材の養成をはかり、産業界、大学・研究所、行政からの要望に応えます。

生物が示す多彩な生命現象を 高次機能として捉え、 その高次機能を追求する人材の養成

21世紀の福祉と幸福を目指す社会において、 人類と他の生命体との調和のとれた人間社会 を営むための指導的立場に立つ人材の養成に 応えます。これらの使命を達成するために2つ の専攻は有機的に結びつき、独自の視点をもち つつ独創的な研究と教育活動を行います。

新しい生命科学を駆使し、 地球環境保全と人類の福祉と 幸福を目指す人材の養成

従来の理学、農学、医学、薬学分野の知識と技術を統合し、複雑な生物圏を理解し、21世紀の人間社会に貢献できる人材を養成します。



生命科学研究科の運営方針

次世代への高度な生命科学を 身につけた人材の養成

次世代の人類が直面する様々な未知の課題に柔軟に対応する独創的、創造的な能力を身につけた新しいタイプの人材を養成します。

教員人事の活性化と弾力化

各研究分野の活発な交流に基づき、新たな生命科学を展開するための独自の研究を推進・開拓します。

人材養成を通じた社会的自我の確立

研究科構成員の独自な学問的背景と未来への 展望に基づき、従来とは異なる多角的な教育 効果の評価体制を構築し、健全で公平な批判 精神を培うことを目指します。

特任・特命教員制度や ポストドク制度の活用とその業績評価

国際的な生命科学者を集中的に養成するため に、現存の制度を最大限活用し、学生に対する 指導者の数を従来の研究科以上に確保します。

男女共同参画の推進

男女共同参画を推進するためのアクションプランを定め、女性教員の採用を推進するとともに、子育てや介護などライフイベントに応じた研究教育環境の整備や支援を充実します。

生命科学研究科 アドミッションポリシー

【修士課程】

今日、生命科学は、人類の未来を切り開く先端科学として大きく変貌・発展しつつあります。本研究科は、このような世界的状況に対応して、世界最高水準の研究拠点の形成と次世代の生命科学をリードする人材養成を目的とし、平成 11 年にわが国初の生命科学系の独立研究科として発足しました。本研究科は、既存の諸分野における先端領域を真に融合しながら、生命の基本原理を構成する「細胞・分子・遺伝子」を共通言語として、多様な生命体とそれらによって形成される環境を統合的に理解し、生命の将来や尊厳にかかわる新しい価値観を作り出す独創的研究と教育を展開しております。

今後、ますます高度化・複雑化する生命科学に対する社会からの多様な要請に応えるべく、本研究科では、このような研究科の理念に共鳴し、生命科学の基礎学力と研究推進能力及び学術研究などにおける高い倫理性と責任感を持つ学生を広く求めています。特に、生命の尊厳を十分に理解しながら、既存の枠組みにとらわれない総合的・先端的な生命科学を築き上げる開拓精神に富む学生を歓迎し、以下のような人材の養成を目指します。

- 1. 生命の基本原理を追求・発見し、新しい生命科学を推進する研究者。
- 2. 地球環境保全と人類の健康・福祉・幸福を目指し、民間を含む多様な研究機関で社会に貢献する研究者・技術者。
- 3. 多彩な生命現象全般を広く理解し、教育や産業・報道・行政を通じて社会に貢献する教育者・実務者。
- 4. 国内外の生命科学関連分野の研究者等と議論することができる高いコミュニケーション能力を持つ研究者・教育者・技術者・実務者。

入学試験では、国際誌に発表された論文の読解が可能な英語の基礎学力の判定、分子生物学・細胞生物学・生化学など 生命科学領域の一般知識を評価する筆記試験、入学希望分野の研究を遂行するための基礎知識等を評価する筆記試験に加 え、判断力、思考力、コミュニケーション能力、主体性、倫理観を評価する口頭試問からなる学力考査を実施し、総合的に合 格者を決定します。

【博士後期課程】

今日、生命科学は、人類の未来を切り開く先端科学として大きく変貌・発展しつつあります。本研究科は、このような世界的状況に対応して、世界最高水準の研究拠点の形成と次世代の生命科学をリードする人材養成を目的とし、平成 11 年にわが国初の生命科学系の独立研究科として発足しました。本研究科は、既存の諸分野における先端領域を真に融合しながら、生命の基本原理を構成する「細胞・分子・遺伝子」を共通言語として、多様な生命体とそれらによって形成される環境を統合的に理解し、生命の将来や尊厳にかかわる新しい価値観を作り出す独創的研究と教育を展開しております。

今後、ますます高度化・複雑化する生命科学に対する社会からの多様な要請に応えるべく、本研究科では、このような研究科の理念に共鳴し、修士課程での教育によって得た広い学識と高度な専門知識、研究推進能力及び学術研究などにおけるより高い倫理性と責任感を持つ学生を広く求めています。特に、生命の尊厳を十分に理解しながら、既存の枠組みにとらわれない総合的・先端的な生命科学を築き上げる開拓精神に富む学生を歓迎し、以下のような人材の養成を目指します。

- 1. 生命の基本原理を追求・発見し、世界最高水準の新しい生命科学を推進する研究者。
- 2. 地球環境保全と人類の健康・福祉・幸福を目指し、民間を含む多様な研究機関で先導的な役割を担う研究者・高度技術者。
- 3. 多彩な生命現象全般を広く理解し、教育や産業・報道・行政を通じて先導的な役割を担う教育指導者・高度実務者。
- 4. 高度な論理的説明能力とコミュニケーション能力を持ち、国内外に広く自らの考えを発信し、いろいろな分野で先導的な役割を担う研究者・教育指導者・高度技術者・高度実務者。

入学試験では、国際的なコミュニケーションに必須である英語の基礎学力の判定と、修士課程等での自身の研究成果の プレゼンテーション、さらに、判断力、思考力、コミュニケーション能力、主体性、倫理観を評価する口頭試問からなる学力 考査を実施し、総合的に合格者を決定します。

カリキュラム・ポリシー

【修士課程】

修士課程では、ディプロマ・ポリシーに掲げる目標を達成するために、専門科目の講義、特論、実習、実験、演習を適切に組み合わせ た科目を開講します。また、留学生に対し英語による科目も提供します。具体的には以下の方針でカリキュラムを作成しています。

- (1) 学士課程での教育によって得た基礎学力および専門性に基づき、生命科学領域全般にわたる幅広い学識と、専攻分野における研究能力と高度な専門性を必要とする職業を担うための基礎となる専門知識を涵養するとともに、広い視野から自己の研究を位置づけて「知の体系」を構築できるよう、既成の専門分野にとらわれない分野横断的に学修できるカリキュラムを編成・提供します。さらに、研究推進能力、研究成果の論理的説明能力、コミュニケーション能力、学術研究における高い倫理性と責任感を醸成するため、実習、実験、演習、チュートリアルを各研究室で行います。各科目の学修成果は、筆記試験、レポート試験、演習・実験・実習成果等から評価します。
- (2) 研究指導、実践的教育を介して、学術上あるいは実際上生命科学に寄与する課題研究に積極的に取り組み、論理性のある修士論文を作成することを重視します。修士論文は、ディプロマ・ポリシーにそって、3名の調査委員により評価を行います。
- なお、上記の方針で作成したカリキュラムはカリキュラムマップとして各科目内容の詳細はシラバスにおいて科目ごとに明示します。

【博士後期課程】

博士後期課程では、ディプロマ・ポリシーに掲げる目標を達成するために、より広い学識と高度な専門性を涵養するための講義の提供と研究室での研究指導を行います。また、留学生に対し英語による科目も提供します。具体的には以下の方針でカリキュラムを作成しています。

- (1) 修士課程での教育によって得た広い学識と高度な専門的知識をさらに発展させるとともに、国際的に活躍できる自立した研究者に必要な基礎能力を学習できるカリキュラムを編成・提供します。さらに、研究指導のため、特別セミナー、特別演習を各研究室で行い、高度な研究企画・推進能力、研究成果の論理的説明能力、コミュニケーション能力、学術研究におけるより高い倫理性と強固な責任感を醸成します。各科目の学修成果は、筆記試験、レポート試験、演習・実験・実習成果等から評価します。
- (2) 研究指導、実践的教育を介して、学術上あるいは実際上生命科学に寄与する課題研究に積極的に取り組み、新たな知の創生に貢献する博士論文を作成することを特に重視します。博士論文は、ディプロマ・ポリシーにそって、3名の調査委員と1名以上の専門委員により評価を行います。

なお、上記の方針で作成したカリキュラムはカリキュラムマップとして、各科目内容の詳細は、シラバスにおいて科目ごとに明示します。

修士課程の修了要件

- ●「特別実験及び演習」(20単位) 必修
- ●研究科共通必修科目:1単位
- 研究科共通選択科目及び他研究科開設科目:9単位以上
- ●同課程に2年以上在学し、上記30単位以上を修得、 かつ、必要な研究指導を受けた上、修士論文の審査 及び試験に合格すること。

博士後期課程の修了要件

- ●「特別演習」(8単位) 必修
- ●研究科共通必修科目:1単位
- ●研究科共通選択科目:1単位以上
- ●同課程に原則3年以上在学して研究指導を受け、所定の科目につき上記10単位以上を修得し、博士論文の審査及び試験に合格すること。

教育の特色

生命の基本原理を構成する「細胞・分子・遺伝子」に加えて「データサイエンス」を共通言語として、多様な生命体とそれらによって 形成される環境を統合的に理解し、生命の将来や尊厳にかかわる新しい価値観を作り出す独創的研究と教育を展開しています。

ディプロマ・ポリシー

【修士課程】

生命科学は、人類の未来を切り開く先端科学として大きく変貌・発展しつつあります。本研究科は、このような世界的状況に対応して、世界最高水準の研究拠点の形成と次世代の生命科学をリードする人材養成を目的とし、既存の諸分野における先端領域を真に融合しながら、生命の基本原理を構成する「細胞・分子・遺伝子」を共通言語として、多様な生命体とそれらによって形成される環境を数理科学的な視点を加えて統合的に理解し、生命の将来や尊厳にかかわる新しい価値観を作り出す独創的研究と教育を展開しております。

今後、ますます高度化・複雑化する生命科学に対する社会からの多様な要請に応えるべく、本研究科では、所定の年限在学し、カリキュラム・ポリシーに沿って設定した授業科目を履修して所定単位数以上の単位を修得し、かつ必要な研究指導を受けた上で執筆した修士論文の審査および試験に合格するとともに、次のような目標を達成したものに修士の学位を授与します。

- (1) 幅広い学識を備え、専攻分野における研究能力と、高度な専門性を必要とする職業を担うための高度な専門知識を習得している。
- (2) 生命科学分野の学術研究における高い倫理性と責任感を備えている。
- (3) 生命科学分野の学識と技術・能力を基盤として課題・テーマを設定し、それを解決・展開できる適切な研究推進能力を有している。
- (4) それぞれの専門あるいは関連する領域の研究者に自らの研究成果をアピールし、相互に理解を深めるための適切な論理的説明能力とコミュニケーション能力を有している。
- (5) 執筆した修士論文が論理的かつ明快に記載されており、さらに、研究目的の設定、それに対する実験の計画と遂行、その実験結果に対しする議論が、適切になされている。

【博士後期課程】

生命科学は、人類の未来を切り開く先端科学として大きく変貌・発展しつつあります。本研究科は、このような世界的状況に対応して、世界最高水準の研究拠点の形成と次世代の生命科学をリードする人材養成を目的とし、既存の諸分野における先端領域を真に融合しながら、生命の基本原理を構成する「細胞・分子・遺伝子」を共通言語として、多様な生命体とそれらによって形成される環境を数理科学的な視点を加えて統合的に理解し、生命の将来や尊厳にかかわる新しい価値観を作り出す独創的研究と教育を展開しております。

今後、ますます高度化・複雑化する生命科学に対する社会からの多様な要請に応えるべく、本研究科では、所定の年限在学し、カリキュラム・ポリシーに沿って設定した授業科目を履修して所定単位数以上の単位を修得し、かつ必要な研究指導を受けた上で執筆した博士論文の審査および試験に合格するとともに、次のような目標を達成したものに博士の学位を授与します。

- (1) 研究者として自立して活動するため、あるいは高度な専門業務に従事するために必要なより幅広い学識と高度な専門知識を習得している。
- (2) 生命科学分野の学術研究におけるより高い倫理性と強固な責任感を備えている。
- (3) 生命科学分野の学識と技術・能力を基盤として独創的な課題・テーマを設定し、必要に応じて他の研究機関との共同研究を企画・実施してそれを解決・展開できる高度な研究企画・推進能力を有している。
- (4) それぞれの専門あるいは関連する領域の研究者に自らの研究成果をアピールし、相互に理解を深めるための高度な論理的説明能力とコミュニケーション能力を有している。
- (5) 執筆した博士論文が、学術上あるいは実際上生命科学に寄与する新しい発見もしくは概念等を示す研究成果を有している。 なお、学修・研究について著しい進展が認められる者については、在学期間を短縮して博士後期課程を修了することができます。

修了後の就業分野

本研究科を修了した者は、大学などの公的研究機関、病院附置研究所、企業の研究所などでポストドクトラルフェローや自立した研究者として、研究に引き続き従事することが期待されます。多くは一定年数後には大学などの研究教育関係職につくことが期待されます。一方で生命科学の先端的知識を必要とする政府や国際機関関係の研究管理職、バイオテクノロジー関連の企業の研究所のリーダーやジャーナリズムでの編集者としても活躍の場があるでしょう。一部の学生は2年後に修士号を取得して修了し、研究サポート職などに従事するでしょうが、引き続き研究を行う場合は、博士号を論文博士などの方法で得ることができます。

講座構成

生命科学研究科

統合生命科学専攻

本専攻では、全ての生物に存在する普遍的な要素である遺伝子の継承性と細胞機能の特異性決定の基本機構、多細胞 体構築の制御、一個の細胞から完全なる個体を発生する細胞全能性、さらに発生した個体が多様な環境に適応する過 程で獲得したシステムならびに生物の環境応答の分子機構の解明に関する教育と研究を行う。

遣伝機構学講座 遺伝子伝達学/遺伝子動態学/細胞周期学 ―

単細胞生物から多細胞生物における様々な現象に注目し、細胞周期、染色体の複製分配、維持、修復等の 細胞内で起こる事象に加え、細胞増殖、形態形成、がん化、老化等、より高次の生命現象の分子メカニズム の解明について理解を深める。

多細胞体構築学講座 細胞認識学/シグナル伝達学

多様な生命体の多細胞体制構築の基本概念と原理をその多細胞体(組織・器官あるいは個体)の機能発現 との関連について理解を深める。

細胞全能性発現学講座 遺伝子特性学/全能性統御機構学

植物細胞の全能性の基本原理の探求と応用分野への展開を目指し、種々の植物ゲノム解析を通して、その 普遍性ならびに多様性を探索するとともに、植物細胞の全能性を分子レベル、細胞レベル、個体レベルで解 析し、植物の多様なる機能の基本システムに関して考察する。

応用生物機構学講座 生体情報応答学/微生物細胞機構学/分子応答機構学

多様な自然環境の変化に対応して生物が獲得した情報応答機構を、個体、器官、組織、細胞および分子の レベルで解明し、その応用に関する研究を行う。

環境応答制御学講座 分子代謝制御学/生態進化学/分子情報解析学

生物の、内的・外的(生物的・非生物的)環境に対する応答に関与する情報素子の構造・機能相関の解 析、外的環境に応答した発生・分化過程の調節機構の解析、生物叢・生態系レベルの動態解析などをとお して、生物の多様な環境応答・環境適応機構の基本システムを解明する。

生体構造解析学講座 神経発生学/細胞動態生化学/多元生命科学 -

多細胞生物の組織が発生過程を経て協調的に機能し、修復を繰り返して維持されるには、構成する細胞 個々に内在するプログラムと細胞間シグナル応答の連携が不可欠である。これらの制御機構を神経系や免 疫系組織など様々なモデルシステムを用いて、細胞、オルガネラ、分子のレベルで研究する。

細胞機能動態学講座 微細構造ウイルス学/老化感染制御学 ―

個体の老化ならびにウイルス感染や病原体に対する宿主応答、免疫制御について、分子/遺伝/細胞生物 学的手法および形態/構造学的手法をもちいて、分子・細胞・個体レベルでの研究を展開する。

ヒト常在性ビフィズス菌 (HRB) 研究講座 (産学共同講座) #生・共進化機構学

ビフィズス菌とその宿主であるヒトの共生メカニズムを解明すること、および、ビフィズス菌がプロバイオティ クスとして発揮する保健効果の分子機序を解明することを目指す。

附属教育研究

施設

放射線生物研究センター 放射線システム生物学/突然変異機構/晩発効果/ゲノム動態/染色体継承機能 一 核酸修復(客量研究部門)/放射線類似作用(客量研究部門)

放射線による染色体ゲノム損傷への生体応答を解明し、放射線リスク評価や放射線治療の分子生物学的基 盤を確立する。また、全国の関連分野研究者の交流と協力を推進する。

生命情報解析教育センター

戦略的教育プログラム/数理・統計・計算生物学教育 ゲノム機能抽出教育/ビッグデータ先端解析

生物種を問わず、ビッグデータを取得し自ら情報解析してデータ駆動型生命科学研究を牽引する高度人材を育成す るため、学内の教育・研究リソースを集約・体系化しつつ、コースワークや共同研究を通じた修練の場の提供する。

高次生命科学専攻

本専攻では、生命体の認知と情報統御、高次生命体の構築機構、ならびに種々の因子による細胞の増殖機構、免疫系 の自己・非自己の認識機構等の生体の応答のシステムとメカニズムの基本原理の解明に関する教育と研究を行う。

認知情報学講座

分子動態生理学

独自の多重染色超解像顕微鏡IRISや生細胞蛍光単分子イメージングを用い、生体分子が働く姿やそのダイ ナミクスを直接捕捉することに挑戦する。細胞運動や組織構築の分子基盤や分子標的薬の作用機構を可視 化解明することによって、生命機能の基本原理解明から疾患治療法のシーズ探索まで追求する。

体制統御学講座

生体応答学/分子病態学 —

生体は、細胞、組織、器官、個体という異なった階層から構成され、これらの統御を通じて体制の構築と維 持を図ることが可能となる。この機構を明らかにすることを目的とし、細胞の増殖・分化や死、細胞間の相互 作用、組織や器官の形成について、時間軸を考慮しながら、個体構築と恒常性維持におけるメカニズムの基 本原理を分子・細胞・個体レベルで追求する。

高次応答制御学講座 生体システム学/システム機能学

高次生命体は、遺伝子の情報によって自律的に制御されると同時に外界に対して常に対応できる体制を整 えている。この結果、遺伝情報及び応答機構の異常は、癌や自己免疫疾患、成人病を発症するに至る。種々 の因子による細胞の増殖機構、免疫の自己・非自己の識別機構等の生体の基本的な応答機構、一方、癌、 免疫疾患、遺伝病、成人病等の生体の異常機構を解析し、生命体の応答制御の基本原理を追求する。

高次生体統御学講座 高次生体統御学 一

多細胞生命体の構築において、細胞同士の接着が必須である。細胞間接着のシステミックな制御機構、シグ ナル統御機構を追求する。組織・器官の形成機構、および細胞間接着の破綻による様々な疾患の発症メカ 二ズムを解明することにより、高次生命体を構築・維持する基本原理を理解する。また、創薬開発の基盤を 構築し、新たな治療戦略の確立を目指す。

生命科学教育学・遺伝学講座 科学英語教育学/染色体継承機能学

生命科学教育学・遺伝学講座は、科学英語教育学、染色体継承機能学から構成される。染色体継承機能 学研究室では、減数分裂を細胞生物学的に探求する。また講座全体において、英語を主とした最高水準の 科学教育・科学コミュニケーションプログラムを提供し、国際性を持つ科学者を育成する。

システム生物学講座 脳機能発達再生制御学

分子遺伝学、生体分子可視化センサー、光遺伝学、生体イメージング、数理モデリング等の先端的技術を 駆使して、細胞レベルから動物個体レベルまで、生命の動作原理と機能発現機構を多細胞システムとして理 解する。

ゲノム生物学講座

ゲノム維持機構学/ゲノム損傷応答学/がん細胞生物学/クロマチン動態制御学

ゲノム情報はあらゆる生命現象の基盤であり、内因性・外因性の撹乱因子に対抗する分子機構によって維持 継承されている。ゲノムの維持機構を解明する基礎研究や、その破綻によって生じるがんや遺伝性疾患など の病態解析、および得られた情報に基づく新規治療法の開発研究などを展開する。

高次生体機能学講座 生体動態制御学/細胞増殖統御学/生体適応力学/メカノセンシング生理学

高次生命体の形成・維持を担う生命シグナルを、ゲノム応答、細胞応答、組織応答、個体応答を含む多階層 縦断的ネットワークとして捉え、それを支える分子メカニズムを探究する。さらに、ウイルスやモデル動物、 生体材料などを利用して、生命シグナル制御ネットワークのダイナミズムとプラスティシティーを追究し、高 次生体機能の基本原理を幅広く研究する。

先端イメージング学講座(産学共同講座) *** 光の時空間制御学 -**

先端的なイメージングや光操作技術、ならびにこれらに応用可能なプローブの開発をおこない、遺伝子や生 体分子の動態を多次元的に観察・操作することで、高次生命機能の原理を理解する。

遺伝子伝達学

准教授

中世古 幸信

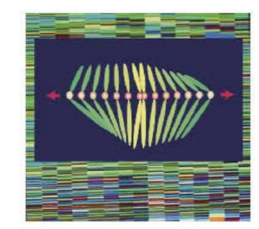


研究内容

遺伝情報伝達の担い手である 染色体の機能制御に関与する 遺伝子について、細胞周期制 御因子に焦点を絞った解析を 行う。

主な研究項目

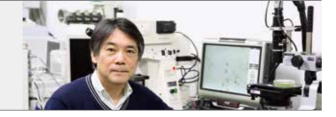
分裂酵母を材料とした、細胞 周期突然変異株の分離、並び にそれらの変異株の遺伝解析



遺伝子動態学

准教授

白石 英秋



機構の研究

研究内容

水の中で生活している微細藻・線 状 シアノバクテリア ・線状シアノバクテリアの運動 は、人の目に触れないところで 多様な進化を遂げており、中 には人類にとって有用な形質 を持っているものもいる。その ような有用な形質を持った微 細藻について遺伝、増殖、形 態形成の研究を行い、それを 通じて、微細藻の有効利用の ための基盤を構築する。

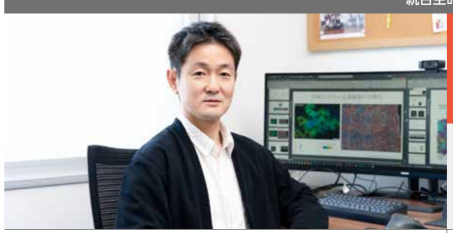
主な研究項目

Arthrospira platensis (スピルリナ)の遺伝、増殖、 形態形成の解析と分子遺伝 学的な研究手法の整備



Arthrospira platensis (スピルリナ) とそれが産生 する多糖類

Lab URL http://kuchem.kyoto-u.ac.jp/seika/



細胞周期学

教 授 青木 一洋

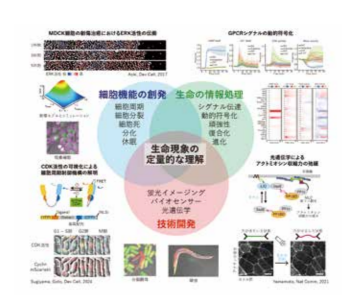
研究内容

細胞とは極論するとタンパク質や核酸、脂 質、小化合物などをぎゅうぎゅうに詰め込 んだ袋であり、細胞内では膨大な数の物理 化学的な反応が常に起こっています。細胞 は細胞外の様々な物質を感知し、細胞内の 反応ネットワークで情報処理し、適応的な 表現型を出力することで、恒常性を維持し ています。私たちは、細胞の情報処理機構 と運命決定機構を研究しています。学際融 合的なアプローチを通じて、「生きていると は何か」という本質的な問いに迫りたいと 考えています。

主な研究項目

- ・細胞周期の進行に関わる分子群の可視化
- ・細胞集団で創発される生命機能の理解と
- ・細胞内の力学的特性とその生理的意義の
- ・細胞まるごとモデリングの実装
- ・新規バイオセンサーや光遺伝学技術の開 発と応用





https://sites.google.com/kyoto-u.ac.jp/cellcycle/

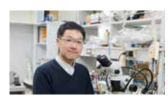


助 教 宮田 愛彦

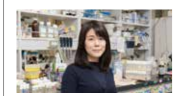
統合生命科学専攻 | 多細胞体構築学講座

教 授 上村 囯

講 師 碓井 理夫



助 教 服部 佑佳子



研究内容

ライフイベントにおける栄養環境への適応 機構や共生微生物の役割、行動パターンを 生成する神経回路、器官形成、昆虫の生殖 操作を研究する。マルチオミックス、光遺伝 学、電気生理学、生体内イメージングを含 めた多彩なアプローチを用いる。

主な研究項目

- ・成長から老化まで: 栄養環境への適応機 構と共生微生物の役割
- ・感覚入力から定型的な行動を生成する神
- ・内部共生細菌による生殖操作のメカニズム



共生細菌スピロプラズマは、感染した

オスを選択的に殺す (male killing)



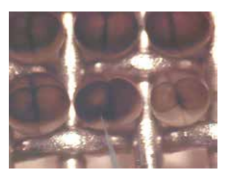
Lab URL http://www.cellpattern.lif.kyoto-u.ac.jp/

研究内容

細胞運命決定を制御するシグナル伝達の分 子機構と制御機構について研究する。特 に、細胞増殖、細胞分化ならびに発生の諸 過程を研究対象とする。

主な研究項目

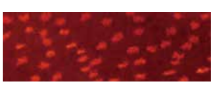
- ・プロテインキナーゼによるシグナル伝達制 御と細胞運命決定
- ・細胞増殖、細胞分化、発生の分子機構



講 師

日下部 杜央

Xenopus胚への微量注入



多繊毛細胞のsalt-and-pepper型分布

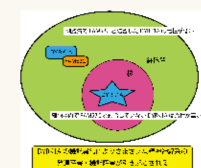
http://www.signal.lif.kyoto-u.ac.jp/ Lab URL

ダウン症・自閉症関連タンパク質キナーゼDYRK1Aの 抑制因子FAM53Cの発見

本研究成果は2023年10月6日に学術誌 [Life Science Alliance] に掲載されました。

ダウン症候群はヒトの第21番染色体が通常より1本多 く存在することで発症する先天性疾患です。ダウン症は新 生児で最も多い遺伝子疾患でありかつ最も頻繁にみられ る精神遅滞の原因です。第21番染色体にコードされてい るDYRK1Aというタンパク質キナーゼは、精神神経症状 に加えてアルツハイマー病の早期発症や2型糖尿病の発 症などのダウン症のさまざまな病態に深く関与していま す。また、DYRK1Aの機能異常は自閉症スペクトラム症 候群等の精神神経疾患の原因の一つである事も知られて います。しかし、細胞の中でDYRK1Aの活性・機能がど のように制御されているか、そのメカニズムは不明でした。

シグナル伝達学分野の宮田愛彦 助教、西田栄介 教授 (現:理化学研究所)は、細胞内タンパク質相互作用の大 規模解析をもとに、DYRK1Aと結合する機能未知の タンパク質FAM53Cを同定しました。また、FAM53Cが DYRK1Aのタンパク質キナーゼ活性を抑制し、DYRK1A を細胞質に留める働きを持つことを発見しました。すなわ ち、FAM53Cはこれまで知られていなかった、DYRK1A の機能と細胞内存在場所をコントロールする重要なタン パク質であることが明らかになりました。本研究成果は、 精神神経系の正常な発達・機能に重要であるDYRK1A の細胞内の調節メカニズムの一端を明らかにし、ヒトの精 神神経系の疾患の原因と多様な症状の分子レベルでの解 明につながると期待されます。



FAM53CはDYRK1Aに結合することでその機能・局在を制御する

詳細はこちらからご覧ください。

https://www.life-science-alliance.org/content/6/12/e202302129 https://www.kyoto-u.ac.jp/ja/research-news/2023-11-24-0 DOI: https://doi.org/10.26508/lsa.202302129

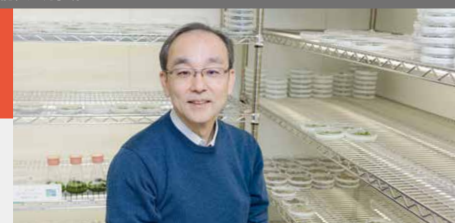






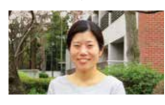
0 T

遺伝子特性学

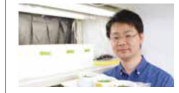


教 授 河内 孝之

准教授 安居 佑季子



助 教 吉竹 良洋



研究内容

実験生物として理想的な特徴を備えた苔類 ゼニゴケを主なモデルとして、植物の環境 依存的な成長発生調節機構を解明するとと もに、その進化や原理を理解する。植物に とって主要な環境因子である光の認識や信 号伝達、植物個体の発生統御、分裂組織の 形成と維持、性決定と性分化などの分子機 構を分子遺伝学的に研究する。

主な研究項目

- ・赤色光および青色光の受容と信号伝達
- ・植物ホルモン信号伝達の進化
- ・陸上植物進化の比較ゲノム解析
- ・環境依存的な生殖細胞誘導機構
- ・性決定および性分化の分子機構
- ・植物の転写制御ネットワーク

苔類ゼニゴケをモデルとした生命科学の展開 進化を鍵に植物の生理・発生の原理を解く

Lab URL http://www.plantmb.lif.kyoto-u.ac.jp//

統合生命科学専攻 | 細胞全能性発現学講座



全能性統御機構学

教 授 中野 雄司

研究内容

植物の成長は、植物細胞の分化・分裂・伸 長と光合成の両輪によって支えられている との観点に立ち、その成長原理の解明を目 指す。特に、化学の力によって生物の謎を 明らかにするケミカルバイオロジー研究と 分子細胞生物学研究を融合的に活用する ことにより、基礎科学的な解明研究を進め ると共に応用展開を試みる。

主な研究項目

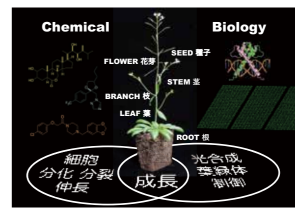
- ・植物ホルモンのシグナル伝達による成長制 御機構の解明
- ・植物ホルモン・ブラシノステロイドによる 葉緑体制御機構の解明
- ・植物成長や植物細胞分化を制御する新規 ケミカルの機能解明
- ・遺伝子とケミカルによる植物バイオマス増 産技術の開発
- ・タンパク質の構造生物学による植物成長 制御機構の解明



助教山上あゆみ

准教授 宮川 拓也







https://plantchembio.lif.kyoto-u.ac.jp/ Lab URL

統合生命科学専攻 | 応用生物機構学講座

生体情報応答学



准教授 神戸 大朋



研究内容

天然物から有用な生理活性を有する物質を 様々な活性測定系を用いてスクリーニング し、その単離・同定を行う。

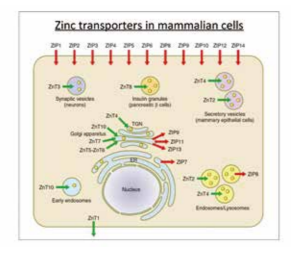
同定した物質を用いた応用的な研究を展開 する。

亜鉛トランスポーターの機能解析を通じて 亜鉛生物学に関する基礎研究を進めると同 時に、亜鉛をキーワードに健康増進を目指 した応用研究を行う。

主な研究項目

- ・天然物からの有用な生理活性物質の単 離・同定
- ・亜鉛トランスポーターの生理機能の解明
- ・亜鉛欠乏の予防を目的とした食品科学的

果物抽出液による破骨細胞分化抑制 果物抽出液 TRAP染色される多核化した破骨細胞への分化(左)が、 ある果実の抽出液を加えると抑制される(右)



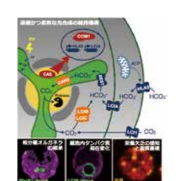
Lab URL http://www.seitaijoho.lif.kyoto-u.ac.jp/

研究内容

「緑の酵母」とも呼ばれるモデ ル緑藻クラミドモナスを主に用 いて、様々な環境ストレスに対 する微細藻の生存戦略をゲノ ム・分子レベルで解明し、光合 成の改変・CO2削減・バイオ エネルギーや有用物質生産等 の応用研究へと展開する。

主な研究項目

- ・環境シグナルの感知による光 合成制御ネットワーク
- ・光合成を支えるCO2濃縮機 構の分子基盤
- ・相分離オルガネラの形成・消 失・継承の分子機構
- ・栄養飢餓におけるシグナル伝 達、エネルギー貯蔵、有性生 殖誘導の分子機構
- ・環境刺激に応答したタンパク 質局在変化の分子機構と生 理学的意義



准教授

山野 降志

http://www.molecule.lif.kyoto-u.ac.jp/ Lab URL

腸内細菌による消化管ムチン糖鎖の新しい分解機序 一硫酸化糖鎖遊離酵素の発見—

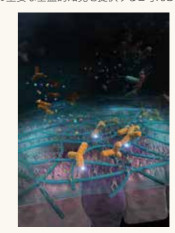
本研究成果は、2023年3月2日に学術誌「Nature Chemical Biology」に掲載されました。

消化管を覆う粘液の主成分であるムチンは、病原菌の 体内への侵入を防ぐバリア機能のほかに腸内細菌に栄養 源 (糖鎖)を提供するとされ、ヒト-腸内細菌間の共生を 支える鍵物質であると考えられます。しかし、ムチン糖鎖 がどのような機構で細菌によって利用されるのかについて は不明な点が多く、そのメカニズムの解明が待たれてい ました。加藤紀彦准教授および片山高嶺教授(分子応答 機構学分野) らの研究グループは、ヒト常在性ビフィズス 菌Bifidobacterium bifidum由来の酵素スルフォグリコシ ダーゼ (Bbhll) が、大腸ムチンに多く含まれる硫酸化糖 鎖に特異的に作用することを見出しました。さらにbbhll 遺伝子を欠損した菌株をマウスに定着させたところ、糞 便中のムチンに特定の硫酸化糖鎖が蓄積しました。また ヒト糞便を用いた解析から、本酵素の分解物は他の腸内 細菌によって二次利用されることが明らかとなり、菌叢形 成への幅広い影響が示唆されました。本研究は、ヒト腸

詳細はこちらからご覧ください。

https://www.nature.com/articles/s41589-023-01272-y

管由来ムチンの腸内細菌叢形成への関与の一端を明ら かにするもので、ヒト-腸内細菌間の共生システムを理解 する上で重要な基盤的知見を提供すると考えられます。



Bifidobacterium bifidumが陽管ムチンを分解する様子(イメージ図)



S

0

T

分子応答機構学

教 授 片山 高嶺



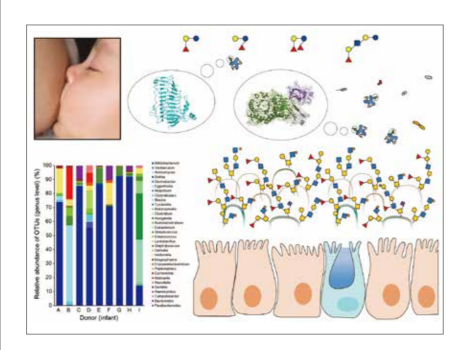


研究内容

腸内細菌と宿主の共生・共進化に着目した 研究を進めている。特に、宿主が産生する 糖質としての母乳オリゴ糖やムチン糖鎖に 作用する細菌酵素・遺伝子の構造機能解 析および生理機能解析を通して、腸内細菌 と宿主の相互作用の分子基盤を理解し

主な研究項目

- ・母乳成分を介したビフィズス菌と乳児の
- ・腸内細菌の糖質利用機構とその機序
- ・腸内細菌の芳香族アミノ酸代謝機構の
- ・アピカル嫌気共培養装置の開発







分子代謝制御学

教 授 荒木 崇

研究内容

植物が示す内的・外的環境へのさまざまな 応答現象を研究する。基盤をなす分子機構 の解明と現象の解析を通して新たな調節様 式の発見をめざす。シロイヌナズナ (被子植 物 双子葉類) とゼニゴケ (コケ植物 苔類) という2つのモデル植物を用いて陸上植物 (有胚植物) 全般を視野に入れた研究を展 開する。

主な研究項目

- 1. 成長相の転換(被子植物の花成とコケ 植物の配偶子器分化開始) を調節する 分子機構に関する研究
- 2. 光受容体と概日時計による日長認識の 分子機構に関する研究
- 3. 花成ホルモン (フロリゲン) の輸送と作 用の分子機構に関する研究
- 4. 生殖系列と配偶子の分化を調節する分 子機構に関する研究
- 5. 生活環の調節機構の進化に関する研究



助 教 井上 佳祐





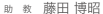
http://www.plantdevbio.lif.kyoto-u.ac.jp/ Lab URL

Lab URL http://www.bunshioutou.lif.kyoto-u.ac.jp/

生態進化学

教 授

東樹 宏和





研究内容

40億年の進化史を通じ、生命は多様な環境 へと適応放散してきました。その生命史の中 でしばしば、他種生物との共生によって革新 がもたらされ、新たな環境における爆発的な 進化と種多様化が起こったと考えられていま す。本分野では、共生をはじめとする生物種 間の相互作用を鍵として、生物多様性が創 出されるしくみを解明します。野外生態系に おけるフィールドワークとゲノム科学・情報 科学を融合し、分子・細胞レベルの現象か ら個体群・群集・生態系の階層における生 命システムの駆動原理を読み解きます。



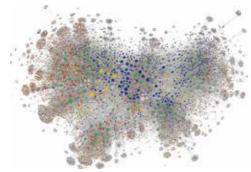
・植物の生物的/非生物的環境への適応と 共生細菌・真菌叢

NAME AND POST OF ROOM AND POST THE RESIDENCE OF SHIP SHIP

- ・菌根菌・内生菌との共生から読み解く陸 上植物の進化史
- ・魚類の生理・環境適応と腸内・水圏微生 物叢の動態
- ・無脊椎動物と共生・寄生生物の共進化史
- ・多種生命システム (生態系) の多重安定 性と時系列動態



生命システムの多様性を探索する



Lab URL https://sites.google.com/site/ecoltj

准教授 吉村 成弘

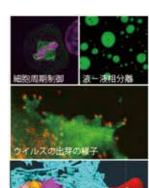
助 教 粂田 昌宏

研究内容

細胞内におけるタンパク質やオ ルガネラの構造・機能的ダイナ ミクスを、ミクロ・マクロの両 視点で解析し、細胞周期、シグ ナル伝達の基本原理を解明す るとともに、それらの破綻によ るがんや疾患の発症機序を解 明する。

主な研究項目

- ・リン酸化等の翻訳後修飾が 液-液相分離を制御する仕 組みの解明。
- ・細胞分裂期のリン酸化が、細 胞周期やがんを制御するメカ ニズムの解明
- ・組織形成・発生過程における シグナル伝達と細胞分裂制 御の関係解明
- ・ウイルスー宿主間の相互作用 における液相非膜オルガネラ のおよび液-液相分離の役 割解明。





http://www.chrom.lif.kyoto-u.ac.jp/ Lab UR

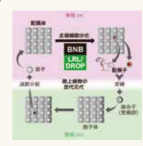
植物の生殖細胞をつくる2つの遺伝子―5億年前に誕生したヘテロ二量体―

本研究成果は、2023年9月29日に学術誌「Current Biology」に掲載されました。

植物は、減数分裂で生じた単相 (n) の細胞から、多細 胞体である「配偶体」をつくり、その中から生殖細胞を分 化させるという、ヒトなどの動物とは異なる生活環の様式 をもちます。配偶体は、花の咲く植物(被子植物)では花 粉・胚のうという小さな組織ですが、コケ植物では葉状 体・茎葉体という生活環の主役です。配偶体の中から生 殖細胞が生じるメカニズムは、未だ多くの部分が不明の ままになっています。

齊藤美咲 修士学生、樅木亮介 修士学生、吉竹良洋 助教、宮川拓也 准教授、中野雄司 教授、荒木崇 教授、 河内孝之 教授、山岡尚平 准教授らの共同研究グループ は、ほぼ全ての植物がもつ2つの遺伝子BONOBOと LRL/DROPが、配偶体における生殖細胞分化のために協 調して働くことを、2つのモデル植物ゼニゴケとシロイヌナ ズナを用いて明らかにしました。BONOBOとLRL/DROP タンパク質は、1つの複合体 (ヘテロ二量体) を形成して

詳細はこちらからご覧ください。 https://doi.org/10.1016/j.cub.2023.09.020 他の遺伝子の発現を調節していました。LRL/DROPは シャジクモ藻類も持っていますが、BONOBOは陸上植物 だけが持つ遺伝子です。陸上植物はおよそ5億年前に シャジクモ藻類の一種から誕生して進化してきましたが、 このヘテロ二量体は、その頃に生み出され、進化の中で植 物の生殖細胞をつくるための「鍵」として働いてきたと考 えられます。



陸上植物の生活環とBONOBO-LRL/DROP複合体による

配偶体における生殖細胞分化の制御

神経発生学

見学 美根子

所属: 高等研究院 物質-細胞統合システム拠点



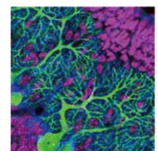
研究内容

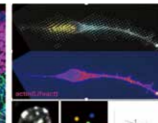
哺乳類の脳皮質構築と適応的 な神経回路形成の原理を追求 する。特に、複雑な脳組織空 間をニューロンが遊走し突起 形成するダイナミクスと細胞機 構、生後の活動に依存した神 経回路再編成の細胞分子機構 を、分子から個体レベルで研 究する。またそれらの素過程の 破綻が招く疾患の病理機構を 探索する。

主な研究項目

・脳の皮質発生過程のニュー ロン運動(細胞遊走、突起形 成、オルガネラ輸送)の動態 と制御機構の解明

- ・神経活動や外的ストレスが ニューロン分化と回路編成に 及ぼす影響の解析
- ・生物工学と最先端イメージン グを用いた新たな脳発生研 究手法の確立





Lab URL http://www.kengaku.icems.kyoto-u.ac.jp

S U

0 0

コケで探る植物ホルモンジベレリンの多様性 一苔類ジベレリン様化合物は遠赤色光応答を制御

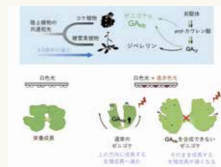
本研究成果は、2023年8月19日に、学術誌「The Plant Cell」に掲載されました。

水圏の藻類から多細胞化を経て4億5千万年前に陸上 に進出した植物の進化の歴史において、植物ホルモンが どのように出現し、多様化したかは興味深いテーマです。 植物ホルモンのジベレリン (GA) は、被子植物の成長を 促進し、多くの発生過程を制御することで知られる植物 ホルモンです。維管束植物の姉妹系統であるコケ植物 は、維管束植物で活性をもつGAを生産する能力をもた ないものの、GA前駆体を生合成するための初期段階の 酵素をコードする遺伝子を保持していました。河内孝之 教授らのグループは、苔類ゼニゴケにはジベレリンに関連 する化合物が存在し、遠赤色光応答に関わることを明ら かにしました。しかし、この研究では、作物の緑の革命に も深く関わる植物ホルモンであるジベレリンと同一の物質 でなく、生理活性も大きく異なることも示しています。陸 上植物の進化の初期にジベレリン生合成の初発段階の酵

詳細はこちらからご覧ください。

https://www.kyoto-u.ac.jp/ja/research-news/2023-09-08 https://doi.org/10.1093/plcell/koad216

素遺伝子を獲得し、ジベレリン様の化合物を成長調節に 利用していたことを明らかにするとともに、進化の過程で ジベレリンの分子と機能の多様化が起こったことを示すも のです。今後はゼニゴケのジベレリン関連ホルモンが働く 仕組みにも興味がもたれます。



苔類ジベレリン様化合物は遠赤色光応答を制御





統合生命科学専攻 | 生体構造解析学講座(協力講座)



教 授 鈴木 淳

所属: 高等研究院 物質 - 細胞統合システム拠点

動態生化学

研究内容

cDNAライブラリーを用いた発 現クローニング、CRISPR/Cas9 sgRNAライブラリーを用いた 機能的スクリーニング、生化学 ンブリング現象に興味を持ち 的アプローチに基づいたタンパ ク質間相互作用の検出等によ り、未解明の生命現象を説明 する遺伝子の同定と機能解析、 並びにそれの関わる疾患の解 析を行う。正確な実験系の構 築により研究テーマに対して しっかりとした理解を得ること を目標とする。現在は特に、血 液凝固、死細胞の貪食、細胞

融合、がんの進行、ストレス応 答、脳神経・骨・筋肉の機能 制御等、生命現象の根幹に深 く関与しているリン脂質スクラ 解析している。また、死細胞の 除去の理解から派生し、生体 内の不要な細胞を除去する技 術開発も行う。

主な研究項目

- ・種々の現象に関わる細胞膜 スクランブラーゼの同定
- ・種々の現象に関わる細胞内ス クランブラーゼの同定

- 種々のスクランブラーゼの制 御因子・活性化因子の同定
- 種々のスクランブラーゼの生 理的役割の解析
- ・種々のスクランブラーゼの関 与する遺伝疾患の理解
- ・生体内の不要細胞の除去機 構、並びに除去の技術開発
- ・個体臓器を用いたスクリーニ ング系の技術開発

http://www.suzuki.icems.kyoto-u.ac.jp/ Lab URL



教 授

所属: 高等研究院 物質 - 細胞統合システム拠点

谷口 雄一

研究内容

膨大な種類の分子により形 成・制御される細胞やゲノムな どの生物システムの動作原理 を理解する。生物学や物理学、 化学、コンピュータ科学、エン ジニアリング、情報学などの

様々な分野の知見を基に、新 規のテクノロジーの開発と新た な生命科学分野の創造に挑戦

主な研究項目

- ・分子/原子構造に基づくゲノ ムの動作原理の解明
- ・オミックスの観点からの1細 胞の構成原理の解明
- ・新原理の疾病診断・機能予 測技術の開拓



ゲノムのヌクレオソームレベルでの 3次元折り畳み構造



1分子蛍光顕微鏡

https://taniguchi.icems.kyoto-u.ac.jp/ Lab URL

共生・共進化

微細構造 ウイルス学

教 授

野田 岳志

所属: 医生物学研究所

准教授 杉田 征彦



助 教 中野 雅博



助 教 村本 裕紀子



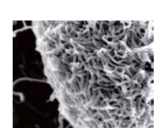
研究内容

本研究室では、ヒト病原性ウイ ルスの細胞内増殖機構を解明 し、ウイルス感染症の制圧を目 指します。インフルエンザウイ ルス、エボラウイルス、新型コ ロナウイルスを主な研究対象と して、透過型電子顕微鏡、走 査型電子顕微鏡を用いた微細 構造解析、クライオ電子顕微 鏡を用いた構造解析、高速原 子間力顕微鏡を用いたライブイ メージング解析、オルガノイド (ミニ臓器)を用いたウイルス 増殖機構・宿主応答の解析を 行います。また、BSL3実験室

では高病原性ウイルスを用いて マウスにおける病原性発現機 構の解析も行います。

主な研究項目

- ・インフルエンザウイルスのゲノ ムパッケージング機構
- ・エボラウイルスのヌクレオカ プシド形成機構
- ・呼吸器オルガノイドを用いた ウイルス増殖機構と感染応答
- ・呼吸器ウイルスや出血熱ウイ ルスに対する創薬開発(中和 抗体・低分子化合物)



エボラウイルス感染細胞の走査型電子 顯微鏡像

・ミトコンドリアや代謝に着目した

細菌感染に対する抗感染作用や

宿主抵抗性向上に関する研究

腸内細菌による宿主炎症抑制の

常在微生物と宿主の相互作用に

ミトコンドリアUPRを使的とした寿命は何

イメージング技術開発

メカニズム解明

関する研究

Lab URL https://www.facebook.com/NodaLab/

老化感染

教 授

中台(鹿毛) 枝里子

所属: 医生物学研究所



研究内容

老化および感染のメカニズムを理 解して、食や常在微生物を介して それらを制御する方法の構築を目 指しています。腸や皮膚に常在す る微生物叢は宿主の老化や感染 と深く関わりますが、私たちはこ れまでに、線虫C. elegansやマウ スをモデル生物として、常在微生 物叢と宿主の相互作用のメカニズ ムの一端を明らかにしてきました。 また、腸内細菌叢は炎症を制御し うるツールとしても魅力的です。近 年炎症性腸疾患が増加していま すが、私たちはその下痢原性がク ローズアップされることの多い大

腸菌の中に、炎症性サイトカイン の誘導抑制活性を示す菌株群が あることを見出しています。さら に、老化と密接に関わるミトコン ドリアにも着目しています。ミトコ ンドリア活性をイメージングする 方法の開発や、ミトコンドリアを 標的として寿命を延伸する手法の 開発にもチャレン

ジしています。

主な研究項目

・老化を制御する 手法の開発やメ カニズム解明



Lab URL https://www.infront.kyoto-u.ac.jp/laboratory/lab48/

いたためと考えられます。本講

講座概要・研究内容

ました。

本講座は、森永乳業株式会社と生命科学研究科

の産学共同講座として2020年10月に開設され

プロバイオティクスとは「適切な量を摂取した時

に宿主に有益な作用をもたらす生きた微生物」と

定義され、主にビフィズス菌や乳酸菌が食品・医

薬品として世界中で活用されています。しかしな

がらビフィズス菌のプロバイオティクス効果の作

用機序には不明な点が残されています。これは本

分野における研究の多くが宿主であるヒト側を起

点とした内容(臨床試験によ

る機能性評価など) に偏って

座では、この課題解決に向け

プロバイオティクス側 (細菌

側) からの研究を推進します。 特にヒトの腸管に特徴的に生



特定准教授 阪中 幹祥



客員教授 小田巻 俊孝



Human-Residential Bifidobacteria (HRB)

共進化機構の解明

主な研究項目

息するビフィズス菌「ヒト常在性ビフィズス菌

(Human-Residential Bifidobacteria)

HRB)」に着目し、プロバイオティクスとして発

揮する保健効果の分子機序解明、および、本菌

・ビフィズス菌および腸内細菌とヒトとの共生・

・プロバイオティクスによる保健効果の分子機序

の解明と社会実装に向けた技術開発

とヒトとの共生のメカニズム解明を行います。

ビフィズス菌の生態分布の違い(HRBとnon-HRB)

葉緑体の発達を適正に制御する新しい因子を発見

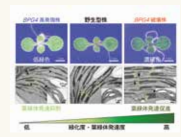
本研究成果は、2024年1月8日に学術誌 [Nature Communications] に掲載されました。

ステロイドホルモンは、動物から昆虫、植物まで進化的 に広く保存される牛理活性化合物です。植物においては、 ブラシノステロイド (BR) と総称される化合物が、植物の 葉・茎・根の器官伸長などの植物形態形成を促進的に調 節する植物生理活性を持つことが知られています。このBR は細胞伸長や細胞分裂の制御などステロイドホルモン類が 広く生物種間を越えて持つ生理活性と主に、植物独自のオ ルガネラである葉緑体の発達や、植物独自の反応として地 球生態系を支えてきた光合成の活性を制御することが知ら れていましたが、その制御を実際に担う因子や具体的な制 御の仕組みについては明らかになっていませんでした。

中野雄司 教授、宮川拓也 准教授、山上あゆみ 助教、立 花諒 学振特別研究員 (博士課程学生) らの共同研究グ ループは、葉緑体発達を適正に制御する新規因子BPG4 を、BR生合成阻害剤Brzを用いたケミカルバイオロジー研 究によって発見しました。BPG4は、BRおよび光により発

詳細はこちらからご覧ください。 https://doi.org/10.1038/s41467-023-44492-5

現制御され、葉緑体チラコイド膜の層構造と連動する葉緑 体発達を抑制する機能を持ち、さらに強光下における光合 成過剰によって引き起こされる活性酸素ストレスから回避 させる生物学的な役割も持つ新規因子であることが明らか となりました。本研究によるBPG4の発見は、葉緑体発達 制御の分子機構の解明、植物の葉緑体発達や光合成活性 が適正に制御された新植物の創製を目指す新技術開発、 などに繋がると期待されます。



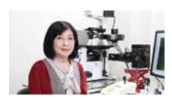
BPG4により植物体の緑化と葉緑体発達は制御される



Graduate School of BIOSTUDIES, Kyoto University 26

渡邊直樹





助 教 宮本 章歳



研究内容

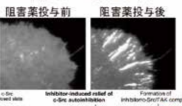
進めている。

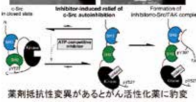
情報伝達や生体構造変換の動的制御を司 る分子機構がいつ、どこで、どれくらい作動 するかを分子を1つ1つ可視化することで 解明する。例えば、フォルミンファミリーに よるアクチン線維の急速回生やねじりトルク による線維安定化、葉状仮足先端のブラウ ンラチェット型フォースセンサーは、われわ れの編み出した生細胞内単分子イメージン グなしに捕捉されなかった発見である。 ATP競合型キナーゼ阻害薬のアロステリッ ク効果は、予期せぬ副作用の解明や新規創 薬への鍵をもたらした。独自の多重超解像 顕微鏡IRISは、多種分子が生体内で絡む 姿を忠実に再現できる唯一の方法であり、 多重マーカーのインサイツ検出をはじめとし たゲノム解析に続く次世代研究への応用を

主な研究項目

- ・蛍光単分子イメージングを用いた細胞シ グナルの直接可視化による解明
- ・細胞メカノセンス:細胞骨格や接着分子 における力の伝播のしくみを分子レベル で解明
- ・超分子構造の崩壊・再生、自己組織化や 流動のしくみを細胞内・生体内で捉える
- ・分子標的薬のリアルタイム作用可視化からの創薬シーズ開発
- ・多重高密度標識超解像顕微鏡IRISの生体 構造変換機構解明や診断装置への応用

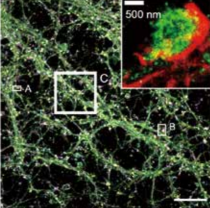
分子標的阻害薬はアロステリックに がん関連キナーゼを活性化する





 → 抵抗性の克服と新基軸の創業を目指す Higuchi et al., Cell Reports (2021)

神経シナプスの4重染色IRIS超解像



Zhang et al., Cell Reports Methods (2022)



Lab URL http://www.pharm2.med.kyoto-u.ac.jp/



高原 和彦

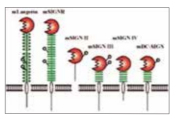
生体応答学

研究内容

生体の恒常性維持の視点から、高次生命体の非自己認識機構を分子・細胞・個体レベルで解析し、誘導される応答の制御機構を明らかにすると共に新たな免疫制御法の開発を目指す。

主な研究項目

- 生体の恒常性維持の視点か ・抗原提示細胞である樹状細ら、高次生命体の非自己認識 胞の動態と機能変化に関す機構を分子・細胞・個体レベ る研究
 - ・レクチン分子による異物認識 機構、その後の細胞および個 体応答の解析
- ・マウスモデルを用いた肝炎等 疾患におけるレクチンの働き の解析
- ・感染微生物による免疫抑制 機構を応用した免疫制御法 の開発
- ・微細粒子/蛋白凝集体による炎症応答機構の解析



異物認識レセプターとしてのレクチン



http://zoo.zool.kyoto-u.ac.jp/imm/



Lab URL

メカニカル・アンフォールディングが細胞内流動力を伝達する 一走る電車の力を伝えるにはゴム人間が役に立つ一

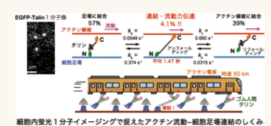
本研究成果は、2023年12月20日に学術誌 [Nature Communications] に掲載されました。

細胞は、接着構造を介して細胞の中の力を細胞外の構造に伝えます。アクチン細胞骨格は、細胞内で力を発生しながら動くダイナミックな構造体です。接着装置は多様なタンパク質により構成されますが、動き続けるアクチン構造の動力を、どのように細胞外の構造に伝達するのかはわかっていませんでした。

分子動態生理学分野の山城佐和子講師、渡邊直樹教授(医学研究科教授を兼務)らの研究グループは、米国リーハイ大学Dimitrios Vavylonis教授らとの国際共同研究により、架橋タンパク質が流動する線維と細胞の足場(基質)の間を繋ぐ過程で、流動力に引っ張られてタンパク質の一部がほどける(アンフォールドする)ことで、流動力を足場に伝達することを明らかにしました。私たちの生活するスケールでは、動力は歯車などの固い

詳細はこちらからご覧ください。 https://www.nature.com/articles/s41467-023-44018-z

部品によって伝達されます。一方、細胞の中では、伸縮する柔らかい分子が伝えていました。もしタンパク質が人間の大きさとすると、流動するアクチン線維は時速50kmで走る電車に相当します。本研究では、タンパク質がゴム人間のように伸びながら電車を掴んで地面に力を伝える新しい力伝達様式を明らかにしました。





分子病態学

(国研) 理化学研究所 生命機能科学研究センターとの連携講座

客員教授 北島 智也

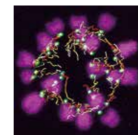


研究内容

マウス卵母細胞の減数分裂お よび初期胚の体細胞分裂にお ける染色体動態を主にライブイ メージングを用いて定量的に 解析し、細胞分裂において正し く染色体が分配されるメカニズ ムを解明する。

主な研究項目

- ・マウス卵母細胞、初期胚にお ける染色体動態の高解像度 ライブイメージング
- ・染色体を駆動させる分子機 構の解明
- ・老化により染色体分配の誤り が引き起こされる原因の解明



染色体の前中期ベルト

Lab URL http://chromosegr.riken.jp/index.html

客員准教授 髙甲 実

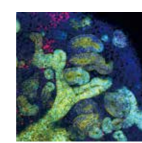


研究内容

ヒト多能性幹細胞の分化誘導 系を用いて、3次元ヒト組織の 構築、臓器発生の仕組みの理 解、及び自己組織化メカニズム の解明を目指した研究を行う。 特に、腎臓、膀胱を含む、下部 尿路系組織を研究対象とする。

主な研究項目

- ・ヒト多能性幹細胞から下部 尿路系組織の作製
- ・3次元人工組織(オルガノイ ド)の機能性、成熟性の向上
- ・分化誘導系における細胞の 様々な不均一性を司るメカニ ズムの解明



ヒトiPS細胞から作製した 腎臓オルガノイド

Lab URL https://www.bdr.riken.jp/ja/research/labs/takasato-m/index.html

客員准教授 小幡 史明

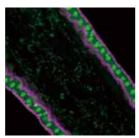


研究内容

各種栄養素や腸内細菌の生理 機能を研究し、食餌による健 康寿命制御機構について解明 する。寿命の短いショウジョウ バエを利用し、組織恒常性・ 個体寿命を規定する普遍的な 食理学的機構を探求する。

主な研究項目

- ・単一栄養素・腸内細菌種操 作による恒常性・寿命制御
- ・発生期限定的食餌操作によ る恒常性・寿命制御
- ・アミノ酸代謝制御



ショウジョウバエ腸管と腸内細菌

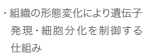
Lab URL https://www.bdr.riken.jp/ja/research/labs/obata-f/index.html

研究内容

発生の正確性を保証する仕組 みを、1細胞ゲノミクスやイメー ジングによる計測と大規模デー 夕解析、遺伝学的解析を駆使 して、ゲノム-細胞-組織の多階 層からなる情報フィードバック システムとして解き明かす。

主な研究項目

・細胞が遺伝子発現情報を処 理して形態形成を駆動する ルール



・胚発生における細胞分化ダイ ナミクスの網羅的解析



発生過程のショウジョウバエ胚

客員准教授 近藤 武史



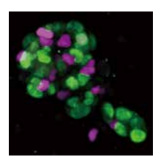
https://www.bdr.riken.jp/ja/research/labs/kondo-t/index.html

研究内容

マウス腸オルガノイドのライブ イメージングや腸管上皮組織 の多重染色、シングルセルの定 量的な解析により腸管上皮幹 細胞の運命を決定する分子メ カニズムを解明する。

主な研究項目

- ・マウス腸管上皮における細胞 増殖と分化の協調的制御に ついての解析
- ・マウス腸管上皮におけるメカ ニカルセンシングが幹細胞維 持に果たす役割の解析
- ・機械学習に基づくタンパク質 構造モデリングを用いた蛍光 レポーターの開発



細胞周期レポーター FUCCIを 発現する腸オルガノイド

客員准教授 小長谷 有美



https://sites.google.com/view/yumi-konagaya-lab-jp

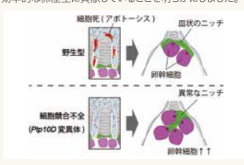
卵幹細胞ニッチの形づくりが卵幹細胞の数と卵産生能を決めることを解明

本研究成果は、2023年3月27日に学術誌「PLoS Genetics」に掲載されました。

幹細胞とは、自己複製しながら様々な細胞種へと分化す ることができる細胞です。幹細胞がその性質を維持するた めには、ニッチ細胞が作り出す「幹細胞ニッチ」と呼ばれ る特殊な環境が必要であり、幹細胞は幹細胞ニッチに寄り 添うように存在しています。ショウジョウバエの卵巣では、 ニッチ細胞が作り出す皿状の幹細胞ニッチに 2~3 個の卵 幹細胞が納まって存在していますが、ニッチの形にどのよ うな意義があるのかはわかっていませんでした。

システム機能学分野の井垣達吏 教授、谷口喜一郎 特 定講師の研究グループは、細胞競合と呼ばれる細胞間の 相互作用を介した細胞死誘導プログラムが働かないショウ ジョウバエの卵巣では卵幹細胞の数が増加しており、その 原因がニッチの形の異常であることを発見しました。幹細 胞ニッチの皿状の形がどのようにつくり出されるか調べたと ころ、発生期においてニッチ細胞の周りでおこるアポトーシ スが関与していることを見いだしました。興味深いことに、

幹細胞ニッチの形に異常が生じると、卵幹細胞の数が増え るにもかかわらず卵産生量は低下することがわかりました。 本研究により、幹細胞ニッチの形づくりに細胞競合を介し た細胞死の仕組みが利用されており、幹細胞ニッチの形が 効率的な卵産生に貢献していることを明らかにしました。



細胞競合不全はニッチ形態の異常と卵幹細胞の増加を引き起こす

詳細はこちらからご覧ください。

https://journals.plos.org/plosgenetics/article?id=10.1371/journal.pgen.1010684

システム機能学

教 授 井垣 達吏



教 授 木村 郁夫





研究内容

謝、癌化を研究テーマの中心として、生体 恒常性維持システムの分子機序を明らかに することを目的としている。分子生物学的手 法による遺伝子改変マウスを用いた生理実 験や、神経細胞や脂肪細胞、癌細胞など、 各種細胞株を用いた細胞レベルでの実験、 質量分析計による代謝物解析や次世代 シークエンサーを用いたゲノム解析、安定 発現株を用いたGPCRリガンドスクリーニ ングに加え、個体レベルでの生命現象・生 理機能の解明、そして機能性食品、サプリ メント、創薬などの実学応用へ繋げることを 目指す。

主な研究項目

- 当研究室では、食・栄養機能、内分泌代 1. 食と腸内代謝産物による栄養認識受容 体を介した恒常性維持機構の解明
 - 2. 性ステロイドホルモンによる即時性反応 を介した高次生命機能への影響

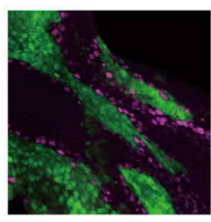


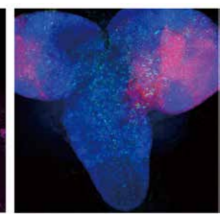
研究内容

細胞間コミュニケーションを介した組織の 1. 細胞競合の分子機構 成長制御、形態形成、恒常性維持機構と、 その破綻によるがん発生機構を、ショウ ジョウバエ遺伝学とイメージング、さらには 培養細胞を用いた分子細胞生物学的アプ ローチにより研究する。

主な研究項目

- 2. 細胞間相互作用を介した組織成長・ がん制御機構
- 3. がんの発生・進展機構
- 4. 老化の分子機構





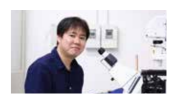
- 左:上皮組織中で起こる細胞競合。極性が崩壊した細胞(緑:敗者)は正常細胞(マゼンタ:勝者)により排除
- 右:ショウジョウバエ幼虫の脳(青)に浸潤・転移する複眼の腫瘍細胞(赤)。

准教授 菅田 浩司

高次生命科学専攻 | 高次応答制御学講座



助 教 榎本 将人



Lab URL http://www.biosystem.lif.kyoto-u.ac.jp/

https://igakilab.lif.kyoto-u.ac.jp Lab UR

高次生命科学専攻 | 生命科学教育学・遺伝学講座



教 授 小田 裕香子

准教授 今村 博臣



特定助教 小川 慶悟



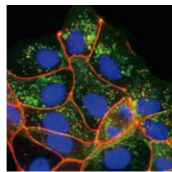
研究内容

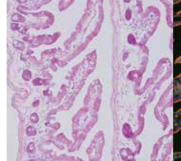
[小田グループ]

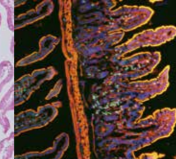
多細胞生物の構築において、細胞同士の接 着が必須である。当研究室では、これまで に同定した細胞間接着を誘導するペプチド を中心に、上皮組織における細胞間接着の 制御機構の解明に取り組み、これにより多 細胞生物の構築・維持・修復機構の理解を 目指す。また、炎症やがん、老化など細胞間 接着の破綻による様々な疾患の制御と創薬 開発を目指す。

[今村グループ]

単一細胞レベルで代謝状態を計測・操作す るための手法を開発するとともに、がん細 胞に特徴的な代謝が維持・制御される仕組 みを研究している。



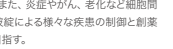


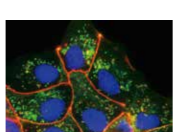


・細胞間接着の誘導・制御機構

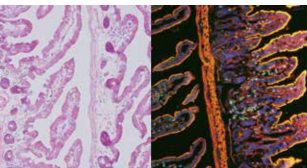
主な研究項目

- ・細胞間接着の制御による悪性がんの制圧
- ・上皮細胞におけるストレス応答の解明
- ・腸管バリア機能を起点とした個体老化の
- ・代謝計測手法と代謝操作手法の開発
- ・がん細胞特異的な代謝維持・制御機構









研究内容

Our laboratory engages in the development and implementation of new approaches to the internationalization of science education and communication, based on principles of active learning. The particular challenges we are addressing often involve overcoming the differences in culture and pedagogical traditions between Japanese and Western societies. Our efforts are chiefly in the educational arena, aimed at training the next generation of scientists to communicate their knowledge and expertise not only to the international scientific community but locally to the citizens who ultimately support basic research. Our activities entail the following:

主な研究項目

- 1. Increasing the exposure of Japanese students to foreign peers. We are forging new partnerships with foreign universities to foster joint courses, using live Internet connections, with active student participation in English.
- 2. Establishing partnerships with foreign universities to encourage short-term reciprocal exchanges of graduate students for collaborative research.
- 3. Expanding the opportunities for students to present their research in English to a broad

特命教授 HEJNA, James Alan





CARLTON. Peter

・超解像度・高解像度顕微鏡、

染色体ダイナミクスの解析

・減数分裂前期におけるDNA

二重鎖切断と相同組み換え

・相同染色体の対合・シナプシ

ス制御や、染色体分離の分

・性染色体の進化のメカニズム

ライブイメージングを用いた

主な研究項目

制御の解明

子基盤の解明

継承機能学

研究内容

精子や卵子を生み出す減数分裂 は、1回のDNA複製後に2回連 続して染色体分離する特殊な細 胞分裂である。減数分裂におけ る不具合は、ヒトの場合、不妊症 や流産、染色体異常症などにつ ながる。減数分裂期の染色体制 御メカニズムには、まだまだ根本 的な謎が多く残されており、基礎 研究の重要な課題の一つである。 当研究室では、線虫C. elegansを モデル生物として、哺乳類まで保 存された減数分裂の染色体制御 メカニズムを明らかにし、生殖問 題の理解に貢献することを目指 す。具体的には、減数分裂前期 における相同染色体の対合、 DNA二重鎖切断や相同組み換 え、細胞周期制御や、染色体分

離面を決定する分子基盤などを 解明することを目指している。実 験方法としては、高解像度・超解 像度顕微鏡を用いた定量的画像 解析、ライブイメージング、Alを 用いたタンパク質構造予測 解析、全ゲノムシーケンス解析、 CRISPR-Cas9を活用した分子 遺伝学的解析など、幅広いアプ ローチを用いる。染色体がダイナ ミックに動き、出会い(対合)、交 わり(交叉形成)、そして別れる (分離) 際の、ダイナミクスを制御 する分子基盤を明らかにする。英 語を公用語とした国際的な研究 環境で、自立した研究者を育成 することを目指

している。

の理解



https://www.carltonlab.org/



高次生命科学専攻 | システム生物学講座

脳機能発達 再生制御学







准教授 坂本 雅行



助 教 鈴木 裕輔



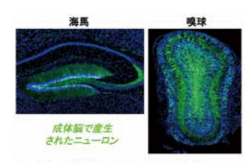


研究内容

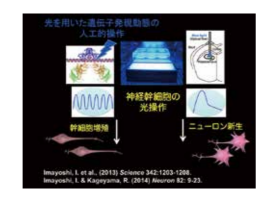
哺乳類、特にマウスの脳の発生・発達・再 生機構の解明を目指して研究を行う。脳の 発生・発達過程においては、神経幹細胞の 増殖・細胞分化・休眠制御機構に着目す る。また、生後脳・成体脳ニューロン新生 に着目した、脳神経回路の可塑性と再生機 構の研究を行う。遺伝子改変マウス技術 や、光を用いた細胞・生体機能の人工的操 作技術を用いて研究を展開する。脳機能の 発生・発達・再生機構の解析と、それらの 変化が及ぼす神経回路や高次脳機能、動 物行動に与える影響の解明を目指す。

主な研究項目

- ・脳の発生・発達・再生機構の解明
- ・神経幹細胞の増殖・細胞分化・休眠制御
- ・生後脳・成体脳ニューロン新生に着目した、 脳神経回路の可塑性と再生機構の解析
- ・光を用いた細胞・生体機能の人工的操作技 術の開発と応用



Imayoshi, I., et al., (2008) Nature Neuroscience 11: 1153-1161. Sakamoto, M., et al., (2014) The Journal of Neuroscience 34: 5788-5799.



Lab URL http://brainnetworks.jimdofree.com



ゲノム維持機構学

教 授 松本 智裕

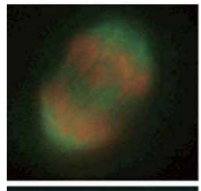
研究内容

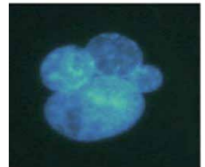
放射線、化学物質、その他のストレスは、染 色体の正確な複製と分配にとって障害とな る。染色体におこった障害が修復されるま で細胞周期の進行を停止する各種チェック ポイントはゲノム維持に不可欠な監視機構 である。チェックポイントの分子メカニズム について酵母、ヒト培養細胞を用いて研究 する。

主な研究項目

- ・スピンドルチェックポイントの分子メカニ
- ・染色体分配機構
- ・DNA 損傷応答メカニズム
- ・チェックポイント欠損による癌化経路





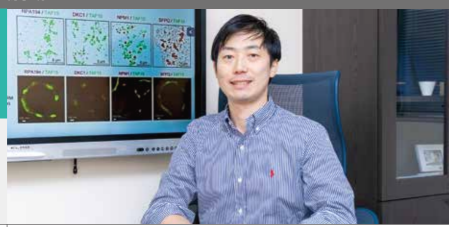


スピンドルチェックポイントが正常に 機能した場合にみられる有糸分裂期 の染色体分離 (上図) と、このチェッ クポイントを強制解除した場合に見ら れる多核形成 (下図)。



http://www.rbc.kyoto-u.ac.jp/radiation_system/ Lab UR

ゲノム損傷応答学



教 授 安原 崇哲

助教牟安峰

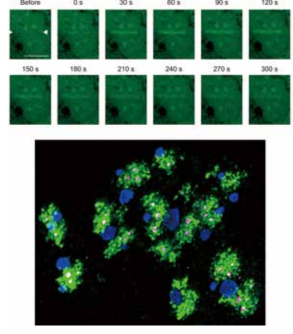


研究内容

細胞には日々多様なストレスがかかってい ますが、非常に精巧なストレス応答機構に よって細胞のホメオスタシスが保たれていま す。私たちの研究室では、主にゲノム損傷ス トレスに対する応答の分子メカニズムと、そ の破綻で生じる疾患の根本的な原因の解 明を行っています。このようなメカニズムの 理解によって、特にがん分野や、不妊などの 生殖医療分野など、長寿社会における諸問 題の解決への貢献を目指して研究を進めて います。

主な研究項目

- ・様々なストレスに対する細胞応答の分子 メカニズム
- ・転写と共役したゲノム修復とその破綻によ るゲノム異常発生の分子メカニズム
- ・RNA結合タンパク質の相分離を介したス トレス応答機構
- ・加齢性変容と疾患関連ゲノム異常の発生
- ・がんや胎児の染色体異常症などの疾患の 発生機序
- ・複製ストレスに対する応答メカニズム
- ・iPS細胞を用いた希少難治性疾患研究





Lab URL https://www.rbc.kyoto-u.ac.jp/genome_stress/

高次生命科学専攻 | ゲノム生物学講座



がん細胞生物学

教 授 原田浩

研究内容

生体内の環境は極めて多様で、各細胞は自 身の置かれた微小環境に適応しながら形態 と機能を維持している。近年、悪性固形腫 瘍 (がん) の内部に低酸素・低栄養・低pH をはじめとする特徴的な微小環境が存在 し、がんの悪性形質や治療抵抗性を誘導す る引き金になっていることが分かってきた (図1)。当研究室では、細胞の環境応答と がんの悪性化を担う遺伝子ネットワークを 解明し(図2)、新たな治療法の確立に繋げ ることを目指して研究を進めている。

主な研究項目

- ・組織内の酸素・栄養・pH環境の変動に 対する細胞の適応応答機構の解明
- ・低酸素環境下のがん細胞が放射線や抗 がん剤に対する抵抗性、および浸潤・転 移能などの悪性形質を獲得する機序の
- ・がん細胞特異的なエネルギー代謝機構の
- ・がん細胞の特性を活用した新規治療法の



准教授 NAM, Jin-Min

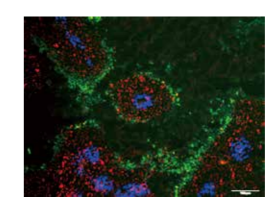


図1. 血管 (青) 遠位の低酸素がん細胞 (緑) は放射線障害 (赤) を受けにくい

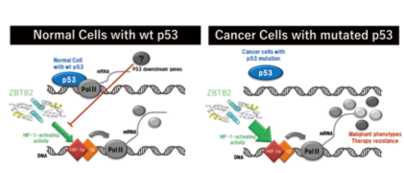


図2. がん細胞の低酸素応答と悪性化を担う遺伝子ネットワーク

http://www.rbc.kyoto-u.ac.jp/cancer_biology/ Lab UR



クロマチン 動態制御学

准教授 井倉

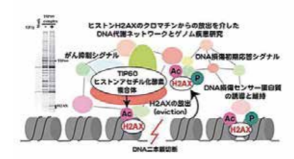


研究内容

プロテオミクス解析を中心とし た生化学、バイオイメージン グ、数理解析などを駆使してゲ ノムストレス応答蛋白質ネット ワークの多様性が生まれる仕 組みについてクロマチンの動的 変化 (クロマチンダイナミクス) に着目して明らかにする。

主な研究項目

- ・ゲノム損傷の記憶
- ゲノムストレス応答における 細胞ロバストネス
- ・がん細胞特異的なエネルギー 代謝機構の解明



Lab URL http://house.rbc.kyoto-u.ac.jp/mutagenesis2/index1

緑色蛍光タンパク質を赤色に改変することに成功

本研究成果は、2023年11月7日に、学術誌「米国アカデミー紀要 (PNAS) | に掲載されました。

現代の生命科学研究に欠くことのできない分子ツー ルである蛍光タンパク質は、自己触媒によって内部に蛍 光団を形成します。これまで自然界から見つかった蛍光 タンパク質の大部分は緑色の蛍光を発するGFPです が、構造の異なる蛍光団をもち赤色の蛍光を発する RFPも知られています。一方、両者は進化的に離れてい るため、GFPをRFPへと人工的に改変することは極め て難しいと考えられていました。

今村博臣 生命科学研究科准教授らの研究グループ は、今田勝巳 大阪大学教授らと共同で、サンゴ由来 GFPを出発材料にした変異導入により、GFPを人工的 にRFPへと改変することに世界で初めて成功しました。 立体構造解析の結果、導入した変異によって、RFP蛍 光団の形成反応に必要な酸素分子が入り込める空間 が作り出されていることが明らかとなりました。

生体透過性が高く細胞毒性の低い長波長の光を利 用するRFPは、厚みのある生体試料のイメージングに 適している一方、GFPと比べて改良の余地が未だ多く 残されています。今回開発したRFPはこれまで報告され てきたRFPと比べても最高クラスの量子収率を有して おり、その単量体化変異体も蛍光イメージングに十分 利用できる明るさを持っていました。GFPを出発材料と して天然のRFPとは進化的に離れた人工RFPを作り出 すという新たな手段が加わったことで、従来にない高性 能なRFPの開発が加速すると期待されます。



GFPをRFPへと作り変えることに成功

https://doi.org/10.1073/pnas.2307687120



教 授 朝長 啓造

所属: 医生物学研究所

生体動態 制御学

研究内容

すべてのウイルスは感染した細 胞の仕組みを巧みに利用する ことで、複製と増殖を繰り返し ています。したがって、ウイルス 研究はウイルスそのものを知る ことにとどまらず、広く生命科 学の基盤を明らかにできる研 究領域です。私たちの研究室 では、ウイルスがどのようにし て増えるのか、なぜ病気を引き 起こすのか、そしてウイルス感 染は私たちの進化にどのように 関与してきたのかなど、ウイル スと生命との相互作用に興味

を持ち研究を行っています。ま た、ウイルスの感染原理を利用 した遺伝子治療用のウイルスベ クターの開発も進めています。 本分野では、ボルナウイルスや 新型コロナウイルスをはじめと するRNAを遺伝情報として持

つRNAウイルス を研究対象とし ています。



・ボルナウイルス の複製と病原 性の解析

・内在性RNAウイルスの進化 的意義の解析

・ボルナ病ウイルスを利用した 新規ウイルスベクターの開発

・新型コロナウイルスの病原性 解明





准教授 牧野 晶子

https://t.rnavirus.virus.kyoto-u.ac.jp/

ウイルスベクター開発

Lab URL

内在性ウイルス研究 古つイルスサ ウイルス共産化 ゲノム科学

高次生命科学専攻 | 高次生体機能学講座(協力講座)

細胞増殖

豊島 文子

所属: 医生物学研究所

教 授

研究内容

[豊島グループ]

ライフステージの進行に伴う臓 器リモデリング機構について研 究を行っている。妊娠・老化・ 肥満などのライフコースで起こ る体の生理変化に応じて、血管 /神経/免疫/間質/上皮細 胞などの異種細胞間ネットワー クが、組織内のメカノフィール ドや液性因子と連携して組織・ 臓器を再編成する仕組みとその 生理機能について解析する。生 体内に備わる臓器リモデリング 機構を利用した再生医療技術・ 治療薬の開発を目指す。また、 これらの研究開発を支える遺 伝子改変技術を開発している。

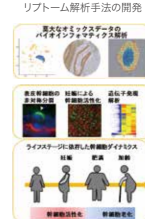
[Vandenbonグループ]

1細胞および空間転写学デー 夕を含む、大規模な生物学的 データの解析のためのバイオイ 5.1細胞および空間トランスク ンフォマティクス手法を開発し ている。

主な研究項目

- 2. 老化・肥満における臓器リ モデリング機構

4. CriMGET systemによる 遺伝子ターゲテイング技術 の開発



准教授 VANDENBON, Alexis



- 1. 妊娠における母体臓器リモ デリング機構と母体一胎児
- 3. 臓器リモデリング機構を利 用した再生医療の基盤開発

https://www2.infront.kyoto-u.ac.jp/Toyoshima-HP/

S

U

0

0

高次生命科学専攻 / 先端イメージング学講座(産学共同講座)

光の時空間

生体適応力学

教 授 安達 泰治

所属: 医生物学研究所





研究内容

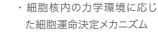
る幹細胞分化、多細胞組織・ 器官の形態形成、リモデリング による機能的適応などにみら れる階層的な生命システム動 態の理解を目指し、力学・数理 科学の観点から融合的研究を 進める。

主な研究項目

・力学環境に応じた生体システ ムの構造・機能適応のバイオ メカニクス



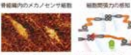
・骨細胞の分化とネットワーク 形成による力学刺激感知メカ ニズム



・骨のリモデリング・代謝を介 した多臓器連関メカニズム







細胞核内における DNA の力学動態

多細胞の増殖による組織形態形成

Lab URL https://www2.infront.kyoto-u.ac.jp/bf05/

メカノセンシング

教 授 野々村 恵子

所属: 医生物学研究所

研究内容

生体臓器におけるメカノセンシ ングの分子機構とその生理的 役割、あるいは病態との関連を 明らかにすることを目的とし、 メカノセンサー分子を欠損した マウスやレポーターマウス、ま たはオルガノイドを用いた解析 を行う。

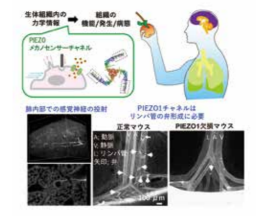
主な研究項目

1. PIEZOを発現する機械受 容感覚神経の内臓への投 射の解析およびその生理的 な役割の解析(特に哺乳類 新生児の出生後の呼吸パ ターン成立に対する寄与の 解明)



割の解明

おけるPIEZOを介した機械 受容が関わる分子メカニズ ムの解明(遺伝子改変マウ スに加えて培養内皮細胞を 用いた実験)



研究内容

よって生じる高度な生命現象 を解明するためには、生体組 織などの細胞集団の中にいる ます。 細胞1つ1つの個性を解析す る必要があります。組織の観察 には、2光子蛍光顕微鏡が有 用とされているのが、市販され ている2光子蛍光顕微鏡では、 観察可能な視野、深さ、時間 分解能といった性能が足りな いために、観察できない生命 現象がまだまだあります。本研 究室では、これまで可視化でき なかった生命現象を可視化す

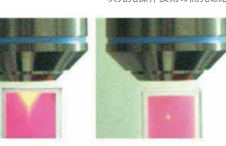
ることを目的として、生体組織 多数の細胞が集合することに の観察に最適なレーザーの開 発、新奇イメージング技術や 光操作技術の開発などを行い

主な研究項目

・超深部イメージング用のフェ ムト秒レーザーの開発と応用

・光の時空間制御による広視 野深部イメージング技術の 開発と応用

・多光子パターン照射による4 次元光操作技術の開発と応用



特定教授 磯部 圭佑



共生細菌の毒素タンパク質がオスを効率よく殺す仕組み

本研究成果は、2023年9月25日に学術誌「Current Biology」に掲載されました。

昆虫に共生する一部の細菌は、メス親が産む子のう ちオスだけを殺すことが知られています。これは「オス 殺し」と呼ばれる宿主生殖操作のひとつで、近年ようや く原因となる細菌由来の分子、いわゆる「オス殺し毒 素」の存在が明らかになってきました。例えばショウ ジョウバエの共生細菌スピロプラズマは、オス殺し毒素 タンパク質 Spaid (Spiroplasma androcidin) をオス だけに作用させることで、すべてのオスを発生中に殺し てしまいます。

春本敏之特定助教(細胞認識学分野/白眉セン ター) は、Spaid タンパク質が自身を分解から守り、宿 主であるショウジョウバエの細胞の中で安定に存在する 仕組みを明らかにしました。「自己安定化」の機能を失 わせた Spaid は宿主細胞により分解され、オス殺しの 活性は大幅に減弱してしまいます。また、この自己安定 化は、Spaid タンパク質同士がお互いに相手を安定化 することで実現されていました。オス殺し毒素が分解さ れにくいのであれば、共生細菌はコストをかけることな く効率よくオスを殺すことができます。今回の発見は、 農業・衛生害虫を低コスト・低環境負荷で制御するた めの技術の創出につながると期待されます。



共生細菌スピロプラズマのオス殺し毒素がもつ自己安定化の機構

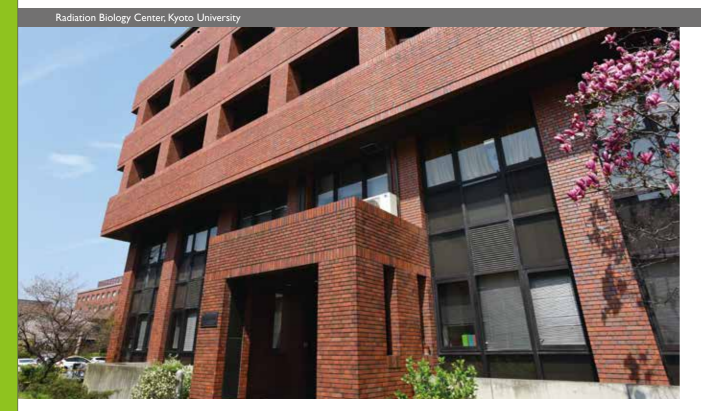
詳細はこちらからご覧ください。 https://doi.org/10.1016/j.cub.2023.08.032



0 T 0 S



RBC 放射線生物研究センター



センター長 挨拶

Message from Director of the Center

原田浩 HARADA, Hiroshi

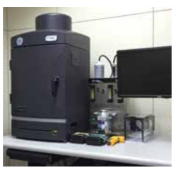
放射線生物研究センター (放生研) は、原爆・放射線事故・原子力災害 の理解と対応への基盤学理を確立するために、放射線の生体影響に関す る基礎研究を展開する全国共同利用施設として、1976年に設立されま した。その後、分子レベルの生命科学が発展する中、全国共同利用・共 同研究拠点に認定され、関連研究分野をつなぐハブとしての機能を担っ てきました。2018年4月より放生研は生命科学研究科の附属センターと して新たなスタートを切ることになり、また2022年4月より新たな共同利 用研究事業としてCORE Programを開始しました。この恵まれたポジ ションから、従来の拠点ミッションをより深め発展させていく所存です。

研究活動概要

放生研における研究は、外部研 究者との共同利用共同研究によ るCORE Programと密接に関 連して行われています。また、各 所属研究者の個性と方向性に 従った研究を拠点活動と連携し た形で推進しています。



低線量·低線量率放射線照射装置



マウス用光イメージング装置



フランス原子力代替エネルギー庁 (CEA) との国際ワーク ショップ

各研究部門の概要

放射線システム生物学研究部門

セントロメアの構造制御、種々の細胞周期チェックポイント、ストレス応答機構などの解析を通じてゲノムとエピゲノム情報の継承の 仕組みの理解を目指します。

(Staff) 教授 松本 智裕/講師 古谷 寛治

突然変異機構研究部門

放射線や紫外線などの様々なストレスに対して、細胞はいかなる戦略で対応し、生命の秩序を保っているのか?その仕組みについて 真核生物のDNAの特徴であるクロマチンに着目し、クロマチン制御蛋白質複合体のプロテオミクス解析、バイオイメージング、数理 統計学的アプローチを駆使して明らかにし、がんや生活習慣病などの病態解明を目指します。

(Staff) 准教授 井倉 毅

晚発効果研究部門

当部門では、細胞や個体が放射線に被ばくした後に発生する疾患の原因について、ゲノム損傷応答に焦点を当てて研究を行っていま す。このようなメカニズムの解明によって、生体の放射線に対する応答を分子レベルで深く理解するとともに、がん分野や、生殖医療 分野への貢献を目指します。

(Staff) 教授 安原 崇哲/助教 牟 安峰

ゲノム動態研究部門

当部門では、細胞の放射線感受性・抵抗性に影響を及ぼす細胞内外の要因 (例:遺伝子機能の異常や組織内微小環境) に関して、 分子・細胞・腫瘍組織レベルからマウス個体、およびヒトがん患者由来の臨床検体までを対象とする広範な研究活動を推進してい

(Staff) 教授 原田 浩/准教授 NAM, Jin-Min/特定助教 小林 稔

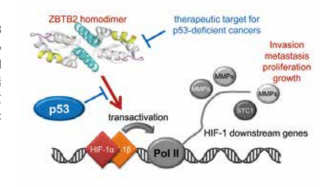
染色体継承機能研究部門

当部門は、線虫をモデル生物として、DNA二重鎖切断や組み換えのメカニズム、及び染色体ダイナミクスを明らかにしています。 我々は、減数分裂の分子メカニズムを理解することにより、不妊や先天性疾患などのヒトの生殖問題に貢献することを目指します。 (Staff) 准教授 CARLTON, Peter

研究成果

がんの特徴として認識されているHIF-1の異常な活性化とp53 の欠損は、共にがんの悪性化と放射線治療や化学療法に対する 抵抗性を誘発します。その機能的・作用機序的相互作用は不明 でした。ゲノム動態研究部門は、ZBTB2が低酸素シグナルの活 性化とがん抑制因子の機能不全を結びつけて、がんの悪性形質 を誘導することを見出し、p53欠損がんの治療に向けた有効な 標的となり得ることを明らかにしました。

(Koyasu et al. EMBO Rep. 24:e54042. 2023.)





生命情報解析教育センター

Center for Living Systems Information Science (CeLiSIS)



センター長 挨拶

Message from Director of the Center



UEMURA, Tadashi

今日の生命科学及び関連分野は、最先端の計測 機器を用いた多角的・網羅的なビッグデータの取 得と、その解析が一体となった「データ駆動型生 命科学」の時代に突入しています。このデータ駆動 型生命科学を牽引できるのは、生物試料からビッ グデータを取得する作業に加えて、そのデータを自 らの手で情報解析して生物学的意味を抽出・理解 し利活用できる人材=「リアル二刀流」です。

これまで生命動態研究センターでは、最先端顕微

鏡技術を柱として大量の画像データを取得し、その情報解析を進めて生命現象 のシステム的な理解及び情報解析手法の実践的な教育に大きな役割を果たして きました。一方で、次世代シーケンサーなどの遺伝子情報解析機器も飛躍的な技

術開発が行われて研究の現場に普及しており、生物種を問わず微生物から動植 物までのゲノム関連データの情報量が急速に増大してきました。しかしそれらの データ解析を担う人材の育成は、部局ごと、あるいは一部の教員の負担により個 別に行ってきたため、同データの取得と情報解析を一体とする教育研究機能の全 学的な強化が課題となっていました。そこで、生命動態研究センターを発展的に 改組し、「リアル二刀流」を全学的に育成する「生命情報解析教育センター (CeLiSIS)」を令和5年4月1日付けで設置しました。

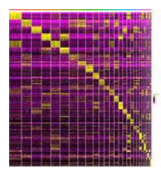
生命情報解析教育センターでは、学内に散在する教育リソースを集約・体系化し つつ、コースワークや共同研究を通じた修練の場の提供による全学的な教育機能 の強化に貢献し、高度人材を育成していきます。そのために、生命情報解析教育 センターは、学内においては国際高等教育院附属データ科学イノベーション教育 研究センター (CIREDS)、医学・生命科学研究支援機構 (iSAL) や北部キャンパ ス機器分析拠点 (NOCIAS) などの研究支援拠点ネットワーク、関連部局、さらに は国立遺伝学研究所日本DNAデータバンク (DDBJ)やチューリッヒ大学などの 国内外の先端研究機関と連携します。

教育活動概要

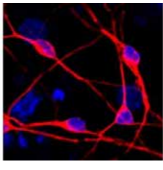
● ベーシックコース (修士課程相当)

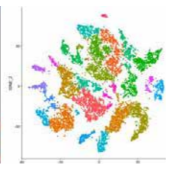
学生や技術職員が自身の実験科学の知識に基づき情報解析を 世界トップクラスのリアルニ刀流研究者を育成する教育システ 実践的に学べるベーシックな教育システムを全学に提供します。 ムを全学に提供します。

● ライフサイエンスDXコース (博士後期課程相当)









左から、遺伝子発現解析 (Heatmap)、嗅球の切片、神経系から培養された細胞、単一細胞解析 (tSNE プロット)。

各部門の概要

戦略的教育プログラム部門

学内に散在する教育リソースの集約・体系化、具体的かつ実践的なDX教育方法の策定・推進の統括、他部局・外部機関との連携促 進等を担うとともに、教育部門を統括します。

(Staff) 教授 東樹 宏和、上村 匡 (兼) / 特定准教授 田中 紀子/助教 藤田 博昭

数理・統計・計算生物学教育部門

プログラミング言語、常微分方程式、偏微分方程式、統計基礎、線形回帰、非線形回帰、機械学習、主成分解析、画像解析、動画解 析に係るカリキュラムを提供します。

(Staff) 教授 今吉格/准教授 坂本雅行、吉村成弘(兼)、今村博臣(兼)/講師 碓井理夫(兼)/助教 鈴木裕輔

ゲノム機能抽出教育部門

UNIX、R、Python、統計基礎、各種NGS解析ソフトウェア、次世代シークエンサのビッグデータから生物学的意義の抽出に係るカリ キュラムを提供します。

(Staff) 教授 東樹 宏和 (兼) / 准教授 山野 隆志 (兼) /

助教 服部 佑佳子(兼)、吉竹良洋(兼)、井上佳祐(兼)、粂田昌宏(兼)、藤田博昭(兼)

ビッグデータ先端解析部門

数理モデリング・予測シミュレーション、AI、データ科学シングルセル遺伝子発現&ゲノム解析、空間的トランスクリプトミクス、大規模 データベース作成に係るカリキュラムを提供するとともに、博士後期課程学生に対する共同研究の機会を提供します。

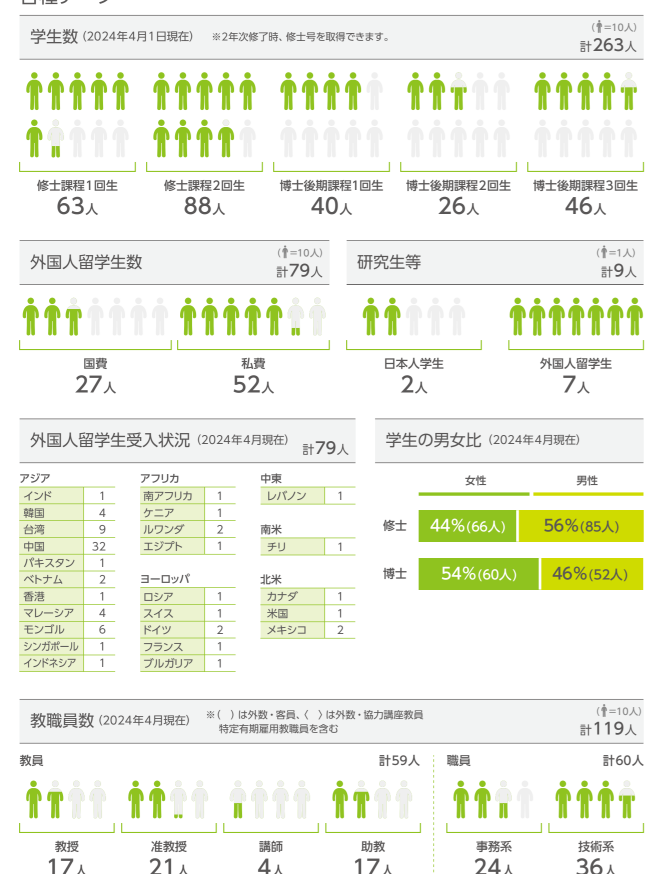
(Staff) 教授 青木 一洋 (兼) /特定准教授 田中 紀子 (兼)、近藤 洋平 (兼)



授業風景 (対面での演習形式の例)

データで見る京大生命

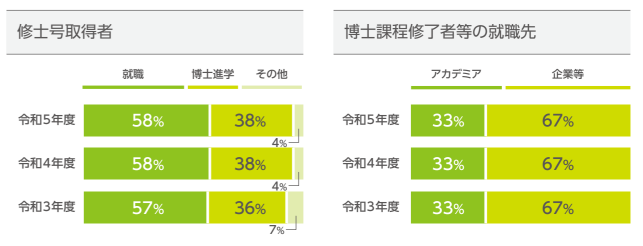
各種データ



 $\langle 4 \rangle$ 人

(内: 非常勤14名)(内: 非常勤30名)

就職•進学





過去のおもな就職先

企業

アークレイ(株)、(株)アイレックス、青山特許事務所、アクセンチュア(株)、アサヒ飲料(株)、旭化成(株)、アサヒビール(株)、味の素(株)、 アステラス製薬(株)、(株)アムスコ、アヲハタ(株)、石原産業(株)、出光興産(株)、(株)エス・ディー・エス バイオテック、 (株)エヌ・ティ・ティ・データ、大阪ガス(株)、大塚製薬(株)、(株)おやつカンパニー、オリエンタル酵母工業(株)、 オンコセラピー・サイエンス(株)、(株)学研ホールディングス、カルビー(株)、川澄化学工業(株)、キーエンスソフトウェア(株)、 キッセイ薬品工業(株)、協和キリン(株)、協和発酵バイオ(株)、(株)キョーリン、極東製薬工業(株)、(株)クリーチャーズ、グリコ栄養食品(株)、 月桂冠(株)、(株)コーセー、小林製薬(株)、サッポロビール(株)、サンスター(株)、参天製薬(株)、サントリーホールディングス(株)、 サンヨー食品(株)、ジーエルサイエンス(株)、(株)ジェネックスパートナーズ、塩野義製薬(株)、シスメックス(株)、(株)資生堂、 シミックCMO(株)、シミックホールディングス(株)、スミセイ情報システム(株)、(株)成和化成、第一三共ヘルスケア(株)、ダイキン工業(株)、 大日本住友製薬(株)、太陽化学(株)、タカノフーズ(株)、タカラバイオ(株)、タキイ種苗(株)、武田薬品(株)、(株)中外医科学研究所、 中外製薬(株)、中国電力(株)、(株)ツムラ、帝國製薬(株)、帝人(株)、帝人フロンティア(株)、デンカ生研(株)、(株)電通、東宝(株)、 (株)東洋新薬、特許業務法人志賀国際特許事務所、トヨタ自動車(株)、鳥居薬品(株)、長生堂製薬、(株)ニコン、(株)ニチレイバイオサイエンス、 日産自動車(株)、日清オイリオグループ(株)、日清食品ホールディングス(株)、二プロ(株)、(株)日本M&Aセンター、日本銀行、日本製鉄(株)、 日本電産(株)、日本郵便(株)、日本ロレアル(株)、(株)、ットプロテクションズ、(株)ノエビアホールディングス、野村証券(株)、(株)ハウス食品、 パナソニック(株)、東日本高速道路(株)、(株)光通信、ピジョン(株)、(株)日立ハイテク、(株)フィックスポイント、 富士フィルムビジネスイノベーション(株)、(株)フジフール、富士レビオ(株)、(株)ブリーチ、丸大食品(株)、マルホ(株)、万田発酵(株)、 (株)マンダム、美津濃(株)、(株)みずほフィナンシャルグループ、三井住友カード(株)、(株)三菱UFJ銀行、(株)メディサイエンスプラニング、 森永乳業(株)、(株)ヤクルト本社、ヤフー(株)、(株)ユーグレナ、ユーロフィン分析科学研究所(株)、(株)陽進堂、ライオン(株)、 楽天(株)、(株)リクルート、(株)リニカル、ロート製薬(株)、ロシュ・ダイアグノスティックス(株)、六甲バター(株)、 (株)ワークスアプリケーションズ、(株)ワールドインテック、AGC(株)、(株)Cygames、EYストラテジー・アンド・コンサルティング(株)、 H.U.グループホールディングス(株)、JCRファーマ(株)、(株) JERA、(株) Mizkan、(株) NBCメッシュテック、(株) NTTドコモ、

企業以外

北海道大学、東京大学、京都大学、滋賀医科大学、和歌山県立医科大学、熊本大学、沖縄科学技術大学院大学、神戸市役所、文部科学省、 農林水産省、国立研究開発法人理化学研究所、独立行政法人国際協力機構、九州国際大学付属高等学校、奈良先端科学技術大学院大学、 名古屋大学、University of London、大阪大学

P&G JAPAN(株)、PwCアドバイザリー合同会社、SOLIZE(株)、(株) Waqoo、WuXi Biologics

(4)人

〈9〉人

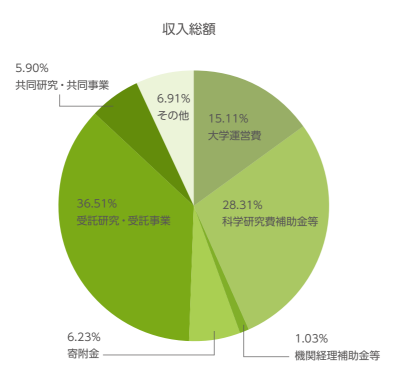
(5)人

(3)人

令和5年度 収入総額

財源	金額(円)
大学運営費	227,205,674
科学研究費補助金等	425,672,860
機関経理補助金等	15,500,000
寄附金	93,612,815
受託研究・受託事業	548,929,414
共同研究・共同事業	88,703,666
その他	103,945,853

総合計	1,503,570,282



歴代研究科長(2024年4月1日現在)

氏 名	在 任 期 間		
氏 名	始期	終期	
大山 莞爾	1999年4月1日	2001年3月31日	
柳田 充弘	2001年4月1日	2003年3月31日	
稲葉 カヨ	2003年4月1日	2005年3月31日	
西田、栄介	2005年4月1日	2009年3月31日	
米原 伸	2009年4月1日	2013年3月31日	
石川 冬木	2013年4月1日	2017年3月31日	
垣塚 彰	2017年4月1日	2021年3月31日	
福澤 秀哉	2021年4月1日	2023年3月31日	
井垣 達吏	2023年4月1日		

名誉教授 (2024年4月1日現在)

п д	/\ m ²	在職期間	
戊 右	氏名 分野		終期
佐々木 隆造	生体情報応答学	1999年4月1日	2001年3月31日
竹市 雅俊	細胞認識学	1999年4月1日	2002年3月31日
大山 莞爾	遺伝子特性学	1999年4月1日	2003年3月31日
熊谷 英彦	微生物細胞機構学	1999年4月1日	2004年3月31日
柳田 充弘	遺伝子伝達学	1999年4月1日	2005年3月31日
泉井 桂	分子代謝制御学	1999年4月1日	2005年3月31日
中西 重忠	高次脳機能学(現:分子動態生理学)	1999年4月1日	2005年3月31日
山本 憲二	微生物細胞機構学	1999年4月1日	2010年3月31日
小堤 保則	システム機能学	1999年4月1日	2012年3月31日
竹安 邦夫	分子情報解析学	1999年4月1日	2014年4月30日
井上 丹	遺伝子動態学	1999年4月1日	2015年3月31日
稲葉 カヨ	生体応答学	1999年4月1日	2016年3月31日
米原 伸	高次遺伝情報学	2001年8月1日	2018年3月31日
佐藤 文彦	全能性統御機構学	1999年4月1日	2018年3月31日
西田 栄介	シグナル伝達学	1999年4月1日	2018年3月31日
根岸 学	生体システム学	1999年4月1日	2019年3月31日
HEJNA, James Alan	科学英語教育学	2010年11月1日	2020年3月31日
千坂 修	生命科学教育学	1999年4月1日	2022年3月31日
石川 冬木	細胞周期学	2001年9月1日	2023年3月31日
髙田 穣	ゲノム損傷応答学	2018年4月1日	2023年3月31日
福澤 秀哉	微生物細胞機構学	1999年4月1日	2023年3月31日
松田 道行	生体制御学、生命情報解析教育センター	2007年4月1日	2024年3月31日
垣塚 彰	高次生体統御学	2001年4月1日	2024年3月31日

栄誉 (2024年4月1日現在)

賞	受賞者	受賞年
ロレアルーユネスコ女性科学賞	稲葉 カヨ	2014年
日本国際賞	竹市 雅俊	2005年
文化勲章	柳田 充弘	2011年
	中西 重忠	2015年
瑞宝中綬章	稲葉 カヨ	2023年
	柳田 充弘	2002年
紫綬褒章	西田 栄介	2010年
糸 权 要 早	稲葉 カヨ	2016年
	松田 道行	2023年
文化功労者	柳田 充弘	2004年
	中西 重忠	2006年
日本学士院賞	柳田 充弘	2003年
	大山 莞爾	2008年
	熊谷 英彦	2012年
	佐藤 文彦	2012年
	西田 栄介	2016年
日本学士院会員	竹市 雅俊	2000年
	中西 重忠	2009年